

30.09.03

# 日本国特許庁 JAPAN PATENT OFFICE

別紙添付の書類に記載されている事項は下記の出願書類に記載されている事項と同一であることを証明する。

This is to certify that the annexed is a true copy of the following application as filed with this Office.

出願年月日 Date of Application:

2002年11月14日

出 願 番 号 Application Number:

特願2002-330694

100

REC'D 1 3 NOV 2923

[ST. 10/C]:

[ ] P 2 0 0 2 - 3 3 0 6 9 4 ]

WIPO

PCT

出 願 人 Applicant(s):

キッセイ薬品工業株式会社

PRIORITY DOCUMENT
SUBMITTED OR TRANSMITTED IN
COMPLIANCE WITH
RULE 17.1(a) OR (b)

特許庁長官 Commissioner, Japan Patent Office 2003年10月31日

今 井 康



BEST AVAILABLE COPY

【書類名】

特許願

【整理番号】

JP-A0243-0

【あて先】

特許庁長官殿

【国際特許分類】

CO7H 17/02

CO7D231/12

【発明者】

【住所又は居所】

長野県松本市大字島内4152-1モダニティパレス望

月101

【氏名】

藤倉 秀紀

【発明者】

【住所又は居所】

長野県松本市和田3479

【氏名】

菊地 紀彦

【発明者】

【住所又は居所】

長野県松本市沢村2-3-9アルビオンマンション30

1

【氏名】

田澤 滋樹

【発明者】

【住所又は居所】

長野県松本市里山辺3969-4

【氏名】

大和 徳久

【発明者】

【住所又は居所】

長野県塩尻市広丘郷原1763-189

【氏名】

伊佐治 正幸

【特許出願人】

【識別番号】

000104560

【氏名又は名称】

キッセイ薬品工業株式会社

【代表者】

神澤 陸雄

【電話番号】

0263-25-9081

## 【手数料の表示】

【予納台帳番号】 066017

【納付金額】 21,000円

【提出物件の目録】

【物件名】 明細書 1

【物件名】 図面 1

【物件名】 要約書 1

【プルーフの要否】 要



【発明の名称】 ピラゾール誘導体及びその医薬用途

【特許請求の範囲】

【請求項1】 一般式

#### 【化1】

[式中の $R^1$ は水素原子、下記置換基群(A)から選択される同種または異種の基を $1\sim3$  個有していてもよい $C_{1-6}$ アルキル基、下記置換基群(A)から選択される同種または異種の基を $1\sim3$  個有していてもよい $C_{2-6}$ アルケニル基、下記置換基群(A)から選択される同種または異種の基を $1\sim3$  個有していてもよい $C_{2-6}$ アルキニル基、下記置換基群(A)から選択される同種または異種の基を $1\sim3$  個有していてもよい $C_{3-8}$ シクロアルキル基、下記置換基群(B)から選択される同種または異種の基を $1\sim3$  個有していてもよい $C_{6-10}$ アリール基、下記置換基群(A)から選択される同種または異種の基を $1\sim3$  個有していてもよい $C_{1-9}$ へテロシクロアルキル基、または下記置換基群(B)から選択される同種または異種の基を $1\sim3$  個有していてもよい $1\sim3$  の表達の表される同種または異種の基を $1\sim3$  の表達の表される同種または異種の基を $1\sim3$  の表達の表される同種または異種の基を $1\sim3$  の表達の表される

QおよびTはどちらか一方が

#### 【化2】

から選択される基であり、他方が下記置換基群(A)から選択される同種または 異種の基を $1\sim3$  個有していてもよい $C_{1-6}$ アルキル基、下記置換基群(A)か ら選択される同種または異種の基を $1\sim3$  個有していてもよい $C_{1-6}$ アルコキシ 基、下記置換基群(A)から選択される同種または異種の基を $1\sim3$  個有してい てもよい $C_{1-6}$ アルキル基でモノ又はジ置換されていてもよいアミノ基、下記置 換基群 (A) から選択される同種または異種の基を  $1 \sim 3$  個有していてもよい C 3-8 シクロアルキル基、または下記置換基群 (A) から選択される同種または異種の基を  $1 \sim 3$  個有していてもよい  $C_{2-9}$  ヘテロシクロアルキル基であり、

Rは下記置換基群(A)から選択される同種または異種の基を $1\sim3$ 個有していてもよい $C_{3-8}$ シクロアルキル基、下記置換基群(B)から選択される同種または異種の基を $1\sim3$  個有していてもよい $C_{6-10}$ アリール基、下記置換基群(A)から選択される同種または異種の基を $1\sim3$  個有していてもよい $C_{2-9}$ へテロシクロアルキル基、または下記置換基群(B)から選択される同種または異種の基を $1\sim3$  個有していてもよい $C_{1-9}$ へテロアリール基であり、

置換基群(B)は、ハロゲン原子、ニトロ基、シアノ基、 $-G^1$ 、 $-OG^2$ 、 $-SG^2$ 、-N( $G^2$ ) $_2$ 、 $-G^3OG^4$ 、 $-G^3N$ ( $G^4$ ) $_2$ 、-C(=O) $G^2$ 、-C(=O) $G^2$ 、-C(=O) $G^2$ 、-C(=O) $G^2$ 、-C(=O) $G^2$ 、-C(=O)  $G^2$ 、-C(=O)  $G^2$ 、-C(=O)  $G^2$ 、-C(=O)  $G^2$ 、-C(=O)  $G^2$ 0  $G^2$ 

(置換基群(A)及び/又は(B)中の $G^1$ は下記置換基群(C)から選択される同種または異種の基を $1\sim3$ 個有していてもよい $C_{1-6}$ アルキル基、下記置換基群(C)から選択される同種または異種の基を $1\sim3$  個有していてもよい $C_{2-6}$ アルケニル基、下記置換基群(C)から選択される同種または異種の基を $1\sim3$  個有していてもよい $C_{2-6}$ アルキニル基、下記置換基群(C)から選択される同種または異種の基を $1\sim3$  個有していてもよい $C_{3-8}$ シクロアルキル基、下記置換基群(D)から選択される同種または異種の基を $1\sim3$  個有していてもよい $C_{6-10}$ アリール基、下記置換基群(C)から選択される同種または異種の基を1

~3個有していてもよいC<sub>2-9</sub>ヘテロシクロアルキル基、または下記置換基群( D)から選択される同種または異種の基を1~3個有していてもよいC1-9へテ ロアリール基であり、但し、 $G^1$ が置換基中に複数存在する場合は同一でも異な っていてもよく、

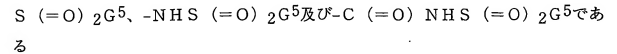
G<sup>2</sup>は水素原子、下記置換基群 (C) から選択される同種または異種の基を 1~ 3個有していてもよいC1-6アルキル基、下記置換基群 (C) から選択される同 種または異種の基を1~3個有していてもよいC2-6アルケニル基、下記置換基 群(C)から選択される同種または異種の基を1~3個有していてもよいC2-6 アルキニル基、下記置換基群 (C) から選択される同種または異種の基を 1~3 個有していてもよいC3-8シクロアルキル基、下記置換基群 (D) から選択され る同種または異種の基を1~3個有していてもよいC<sub>6-10</sub>アリール基、下記置換 基群 (C) から選択される同種または異種の基を1~3個有していてもよいC2qヘテロシクロアルキル基、または下記置換基群(D)から選択される同種また は異種の基を1~3個有していてもよいC1-9へテロアリール基であり、但し、  $G^2$ が置換基中に複数存在する場合は同一でも異なっていてもよく、

 $G^3$ は $C_{1-6}$ アルキル基であり、

 $G^4$ は下記置換基群 (C) から選択される同種または異種の基を $1 \sim 3$  個有して いてもよい $C_{1-6}$ アルキル基であり、但し、 $G^4$ が置換基中に複数存在する場合は 同一でも異なっていてもよい)

置換基群(C)は、ハロゲン原子、ニトロ基、シアノ基、オキソ基、-G<sup>5</sup>、-O  $G^{6}$ ,  $-SG^{6}$ ,  $-N(G^{6})_{2}$ ,  $-C(=O)G^{6}$ ,  $-C(=O)G^{6}$ , -C(=O) $N (G^6)_{23} - S (=0)_{2}G^6$ ,  $-S (=0)_{2}OG^6$ ,  $-S (=0)_{2}N (G^6)_{23}$ -S (=0)  $G^5$ , -OC (=0)  $G^5$ , -OC (=0) N ( $G^6$ ) 2, -NHC (=0) )  $G^{6}$ 、-OS (=O)  $2G^{5}$ 、-NHS (=O)  $2G^{5}$ 及び-C (=O) NHS (=O )  $_2$ G<sup>5</sup>であり、

置換基群 (D) は、ハロゲン原子、ニトロ基、シアノ基、 $-G^5$ 、 $-OG^6$ 、 $-SG^6$  $\sim N (G^6)_{2} \sim C (=0) G^6 \sim C (=0) OG^6 \sim C (=0) N (G^6)_{2} \sim C (=0)$  $-S = (-S) + 2G^{6} - S = (-S) + 2G^{6} - S = (-S) + 2G^{6} + 2G^$  $G^{5}$ , -OC (=0)  $G^{5}$ , -OC (=0) N ( $G^{6}$ ) 2, -NHC (=0)  $G^{6}$ , -O



(置換基群(C)及び/又は(D)中の $G^5$ は $C_{1-6}$ アルキル基、 $C_{2-6}$ アルケニル基、 $C_{2-6}$ アルキニル基、 $C_{3-8}$ シクロアルキル基、 $C_{6-10}$ アリール基、 $C_{2-9}$  ヘテロシクロアルキル基または $C_{1-9}$ ヘテロアリール基であり、 $G^5$ が置換基中に複数存在する場合は同一でも異なっていてもよく、

 $G^6$ は水素原子、 $C_{1-6}$ アルキル基、 $C_{2-6}$ アルケニル基、 $C_{2-6}$ アルキニル基、 $C_{3-8}$ シクロアルキル基、 $C_{6-10}$ アリール基、 $C_{2-9}$ ヘテロシクロアルキル基または  $C_{1-9}$ ヘテロアリール基であり、但し、 $G^6$ が置換基中に複数存在する場合は同一でも異なっていてもよい)〕

で表されるピラゾール誘導体またはその薬理学的に許容される塩、或いはそれらのプロドラッグを有効成分として含有する1,5-アンヒドログルシトール/フルクトース/マンノース輸送担体阻害薬。

【請求項2】 グルコース、フルクトース及び/又はマンノースの過剰利用に起因する疾患の予防、進展阻止又は治療薬である、請求項1記載の1,5ーアンヒドログルシトール/フルクトース/マンノース輸送担体阻害薬。

【請求項3】 グルコース、フルクトース及び/又はマンノースの過剰利用に起因する疾患が糖尿病性合併症である、請求項2記載の1,5ーアンヒドログルシトール/フルクトース/マンノース輸送担体阻害薬。

【請求項4】 糖尿病性合併症が糖尿病性腎症である、請求項3記載の1, 5-アンヒドログルシトール/フルクト-ス/マンノース輸送担体阻害薬。

【請求項5】 グルコース、フルクトース及び/又はマンノースの過剰利用に起因する疾患が糖尿病である、請求項2記載の1,5ーアンヒドログルシトール/フルクトース/マンノース輸送担体阻害薬。

【請求項6】 (b) インスリン感受性増強薬、糖吸収阻害薬、ビグアナイド薬、インスリン分泌促進薬、SGLT2活性阻害薬、インスリン又はインスリン類縁体、グルカゴン受容体アンタゴニスト、インスリン受容体キナーゼ刺激薬、トリペプチジルペプチダーゼII阻害薬、ジペプチジルペプチダーゼIV阻害薬、プロテインチロシンホスファターゼー1B阻害薬、グリコゲンホスホリラー

ゼ阻害薬、グルコースー6ーホスファターゼ阻害薬、フルクトースービスホスフ ァターゼ阻害薬、ピルビン酸デヒドロゲナーゼ阻害薬、肝糖新生阻害薬、D-カ イロイノシトール、グリコゲン合成酵素キナーゼー3阻害薬、グルカゴン様ペプ チドー1、グルカゴン様ペプチド1ー類縁体、グルカゴン様ペプチドー1アゴニ スト、アミリン、アミリン類縁体、アミリンアゴニスト、アルドース還元酵素阻 害薬、終末糖化産物生成阻害薬、プロテインキナーゼC阻害薬、γーアミノ酪酸 受容体アンタゴニスト、ナトリウムチャンネルアンタゴニスト、転写因子NF- $\kappa$  B阻害薬、脂質過酸化酵素阻害薬、N-アセチル化 $-\alpha-$ リンクトーアシッド ージペプチダーゼ阻害薬、インスリン様成長因子ーI、血小板由来成長因子、血 小板由来成長因子類縁体、上皮増殖因子、神経成長因子、カルニチン誘導体、ウ リジン、5-ヒドロキシー1-メチルヒダントイン、EGB-761、ビモクロ モル、スロデキシド、Y-128、ヒドロキシメチルグルタリルコエンザイムA 還元酵素阻害薬、フィブラート系化合物、 $\beta_3$ -アドレナリン受容体アゴニスト 、アシルコエンザイムA:コレステロールアシル基転移酵素阻害薬、プロブコー ル、甲状腺ホルモン受容体アゴニスト、コレステロール吸収阻害薬、リパーゼ阻 害薬、ミクロソームトリグリセリドトランスファープロテイン阻害薬、リポキシ ゲナーゼ阻害薬、カルニチンパルミトイルトランスフェラーゼ阻害薬、スクアレ ン合成酵素阻害薬、低比重リポ蛋白受容体増強薬、ニコチン酸誘導体、胆汁酸吸 着薬、ナトリウム共役胆汁酸トランスポーター阻害薬、コレステロールエステル 転送タンパク阻害薬、食欲抑制薬、アンジオテンシン変換酵素阻害薬、中性エン ドペプチダーゼ阻害薬、アンジオテンシンII受容体拮抗薬、エンドセリン変換 酵素阻害薬、エンドセリン受容体アンタゴニスト、利尿薬、カルシウム拮抗薬、 血管拡張性降圧薬、交換神経遮断薬、中枢性降圧薬、α2-アドレナリン受容体 アゴニスト、抗血小板薬、尿酸生成阻害薬、尿酸排泄促進薬および尿アルカリ化 薬からなる群より選択される少なくとも1種の薬剤を組合わせてなる、請求項2 ~5の何れかに記載の1,5-アンヒドログルシトール/フルクトース/マンノ ース輸送担体阻害薬。

【請求項7】 一般式

#### 【化3】

$$Q^0$$
 $N-N$ 
 $T^0$ 

 $Q^0$ および $T^0$ はどちらか一方が

## 【化4】

から選択される基であり、他方が下記置換基群(A)から選択される同種または異種の基を $1\sim3$  個有していてもよい $C_{1-6}$ アルコキシ基、下記置換基群(A)から選択される同種または異種の基を $1\sim3$  個有していてもよい $C_{1-6}$ アルキル基でモノ又はジ置換されていてもよいアミノ基、または下記置換基群(A)から選択される同種または異種の基を $1\sim3$  個有していてもよい $C_{2-9}$ へテロシクロアルキル基であり、

Rは下記置換基群 (A) から選択される同種または異種の基を  $1\sim3$  個有していてもよい  $C_{3-8}$ シクロアルキル基、下記置換基群 (B) から選択される同種または異種の基を  $1\sim3$  個有していてもよい  $C_{6-10}$ アリール基、下記置換基群 (A)

から選択される同種または異種の基を $1\sim3$  個有していてもよい $C_{2-9}$ へテロシ クロアルキル基、または下記置換基群(B)から選択される同種または異種の基 を $1\sim3$  個有していてもよい $C_{1-9}$ へテロアリール基であり、

置換基群 (B) は、ハロゲン原子、ニトロ基、シアノ基、 $-G^1$ 、 $-OG^2$ 、 $-SG^2$ 、-N ( $G^2$ )  $_2$ 、 $-G^3OG^4$ 、 $-G^3N$  ( $G^4$ )  $_2$ 、-C (=O)  $G^2$ 、-C (=O)  $OG^2$  ( $OG^2$ 

(置換基群(A)及び/又は(B)中の $G^1$ は下記置換基群(C)から選択される同種または異種の基を $1\sim3$ 個有していてもよい $C_{1-6}$ アルキル基、下記置換基群(C)から選択される同種または異種の基を $1\sim3$  個有していてもよい $C_{2-6}$ アルケニル基、下記置換基群(C)から選択される同種または異種の基を $1\sim3$  個有していてもよい $C_{2-6}$ アルキニル基、下記置換基群(C)から選択される同種または異種の基を $1\sim3$  個有していてもよい $C_{3-8}$ シクロアルキル基、下記置換基群(D)から選択される同種または異種の基を $1\sim3$  個有していてもよい $C_{6-10}$ アリール基、下記置換基群(C)から選択される同種または異種の基を $1\sim3$  個有していてもよい $C_{2-9}$ 个テロシクロアルキル基、または下記置換基群(D)から選択される同種または異種の基を $1\sim3$  個有していてもよい $C_{1-9}$ 个テロアリール基であり、但し、 $G^1$ が置換基中に複数存在する場合は同一でも異なっていてもよく、

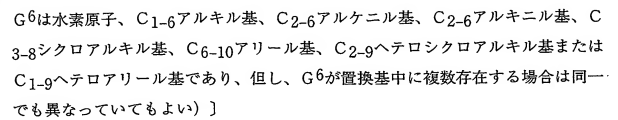
 $G^2$ は水素原子、下記置換基群(C)から選択される同種または異種の基を $1\sim$ 3個有していてもよい $C_{1-6}$ アルキル基、下記置換基群(C)から選択される同

種または異種の基を $1\sim3$ 個有していてもよい $C_{2-6}$ アルケニル基、下記置換基群 (C) から選択される同種または異種の基を $1\sim3$  個有していてもよい $C_{2-6}$  アルキニル基、下記置換基群 (C) から選択される同種または異種の基を $1\sim3$  個有していてもよい $C_{3-8}$ シクロアルキル基、下記置換基群 (D) から選択される同種または異種の基を $1\sim3$  個有していてもよい $C_{6-10}$ アリール基、下記置換基群 (C) から選択される同種または異種の基を $1\sim3$  個有していてもよい $C_{2-9}$ ヘテロシクロアルキル基、または下記置換基群 (D) から選択される同種または異種の基を $1\sim3$  個有していてもよい $C_{1-9}$ ヘテロアリール基であり、但し、 $C_{2}$ が置換基中に複数存在する場合は同一でも異なっていてもよく、 $C_{3}$ は $C_{1-6}$ アルキル基であり、

 $G^4$ は下記置換基群(C)から選択される同種または異種の基を  $1\sim3$  個有していてもよい  $C_{1-6}$  アルキル基であり、但し、 $G^4$  が置換基中に複数存在する場合は同一でも異なっていてもよい)

置換基群 (C) は、ハロゲン原子、ニトロ基、シアノ基、オキソ基、- $G^5$ 、-O  $G^6$ 、- $SG^6$ 、-N ( $G^6$ )  $_2$ 、-C (=O)  $G^6$ 、-C (=O)  $_2G^6$ 、-C (=O)  $_2G^6$ 、-S (=O)  $_2G^6$ 、-NHC (=O)  $_2G^6$ 、-OS (=O)  $_2G^6$ 、-NHS (=O)  $_2G^6$ 及び-C (=O) NHS (=O)  $_2G^6$ であり、

(置換基群 (C) 及び/又は (D) 中の $G^5$ は $C_{1-6}$ アルキル基、 $C_{2-6}$ アルケニル基、 $C_{2-6}$ アルキニル基、 $C_{3-8}$ シクロアルキル基、 $C_{6-10}$ アリール基、 $C_{2-9}$  ヘテロシクロアルキル基または $C_{1-9}$ ヘテロアリール基であり、 $G^5$ が置換基中に複数存在する場合は同一でも異なっていてもよく、



で表されるピラゾール誘導体またはその薬理学的に許容される塩、或いはそれらのプロドラッグ。

【請求項8】 請求項7記載のピラゾール誘導体またはその薬理学的に許容される塩、或いはそれらのプロドラッグを有効成分として含有する医薬組成物。

【請求項9】 (a)請求項7記載のピラゾール誘導体またはその薬理学的 に許容される塩、或いはそれらのプロドラッグ、および(b)インスリン感受性 増強薬、糖吸収阻害薬、ビグアナイド薬、インスリン分泌促進薬、SGLT2活 性阻害薬、インスリン又はインスリン類縁体、グルカゴン受容体アンタゴニスト 、インスリン受容体キナーゼ刺激薬、トリペプチジルペプチダーゼII阻害薬、 ジペプチジルペプチダーゼIV阻害薬、プロテインチロシンホスファターゼー1 B阳害薬、グリコゲンホスホリラーゼ阻害薬、グルコースー6ーホスファターゼ 阻害薬、フルクトースービスホスファターゼ阻害薬、ピルビン酸デヒドロゲナー ゼ阻害薬、肝糖新生阻害薬、D-カイロイノシトール、グリコゲン合成酵素キナ ーゼー3阳害薬、グルカゴン様ペプチドー1、グルカゴン様ペプチド1ー類縁体 、グルカゴン様ペプチドー1アゴニスト、アミリン、アミリン類縁体、アミリン アゴニスト、アルドース還元酵素阻害薬、終末糖化産物生成阻害薬、プロテイン キナーゼC阻害薬、γーアミノ酪酸受容体アンタゴニスト、ナトリウムチャンネ ルアンタゴニスト、転写因子NF-κB阻害薬、脂質過酸化酵素阻害薬、N-ア セチル化-α-リンクトーアシッド-ジペプチダーゼ阻害薬、インスリン様成長 因子一Ⅰ、血小板由来成長因子、血小板由来成長因子類縁体、上皮増殖因子、神 経成長因子、カルニチン誘導体、ウリジン、5-ヒドロキシー1ーメチルヒダン トイン、EGB-761、ビモクロモル、スロデキシド、Y-128、ヒドロキ シメチルグルタリルコエンザイム Α 還元酵素阻害薬、フィブラート系化合物、 β 3-アドレナリン受容体アゴニスト、アシルコエンザイムA:コレステロールア シル基転移酵素阻害薬、プロブコール、甲状腺ホルモン受容体アゴニスト、コレ ステロール吸収阻害薬、リパーゼ阻害薬、ミクロソームトリグリセリドトランスファープロテイン阻害薬、リポキシゲナーゼ阻害薬、カルニチンパルミトイルトランスフェラーゼ阻害薬、スクアレン合成酵素阻害薬、低比重リポ蛋白受容体増強薬、ニコチン酸誘導体、胆汁酸吸着薬、ナトリウム共役胆汁酸トランスポーター阻害薬、コレステロールエステル転送タンパク阻害薬、食欲抑制薬、アンジオテンシン変換酵素阻害薬、中性エンドペプチダーゼ阻害薬、アンジオテンシンI I 受容体拮抗薬、エンドセリン変換酵素阻害薬、エンドセリン受容体アンタゴニスト、利尿薬、カルシウム拮抗薬、血管拡張性降圧薬、交換神経遮断薬、中枢性降圧薬、α2ーアドレナリン受容体アゴニスト、抗血小板薬、尿酸生成阻害薬、尿酸排泄促進薬および尿アルカリ化薬からなる群より選択される少なくとも1種の薬剤を組合わせてなる医薬。

【請求項10】 一般式

#### 【化5】

$$Q^{0A}$$
 $N-N$ 
 $R^{1A}$ 

Q0AおよびT0Aはどちらか一方が保護基を有する

### 【化6】

から選択される基であり、他方が下記置換基群(A1)から選択される同種または異種の基を $1\sim3$ 個有していてもよい $C_{1-6}$ アルコキシ基、下記置換基群(A1)から選択される同種または異種の基を $1\sim3$  個有していてもよい $C_{1-6}$ アルキル基でモノ又はジ置換されていてもよいアミノ基、または下記置換基群(A1)から選択される同種または異種の基を $1\sim3$  個有していてもよい $C_{2-9}$ ヘテロシクロアルキル基であり、

RAは下記置換基群(A 1)から選択される同種または異種の基を $1\sim3$  個有していてもよい $C_{3-8}$ シクロアルキル基、下記置換基群(B 1)から選択される同種または異種の基を $1\sim3$  個有していてもよい $C_{6-10}$ アリール基、下記置換基群(A 1)から選択される同種または異種の基を $1\sim3$  個有していてもよい $C_{2-9}$ へテロシクロアルキル基、または下記置換基群(B 1)から選択される同種または異種の基を $1\sim3$  個有していてもよい $C_{1-9}$ へテロアリール基であり、

置換基群(A 1)は、ハロゲン原子、ニトロ基、シアノ基、オキソ基、 $-G^{1A}$ 、 $-G^{2B}$   $G^{2B}$   $G^{2B}$ 

(置換基群 (A1) 及び/又は (B1) 中のG<sup>1A</sup>は下記置換基群 (C1) から選

択される同種または異種の基を  $1\sim3$  個有していてもよい $C_{1-6}$ アルキル基、下記置換基群( $C_1$ )から選択される同種または異種の基を  $1\sim3$  個有していてもよい $C_{2-6}$ アルケニル基、下記置換基群( $C_1$ )から選択される同種または異種の基を  $1\sim3$  個有していてもよい $C_{2-6}$ アルキニル基、下記置換基群( $C_1$ )から選択される同種または異種の基を  $1\sim3$  個有していてもよい $C_{3-8}$ シクロアルキル基、下記置換基群( $C_1$ )から選択される同種または異種の基を  $1\sim3$  個有していてもよい $C_{3-8}$ とのロアルキル基、下記置換基群( $C_1$ )から選択される同種または異種の基を  $1\sim3$  個有していてもよい $C_{6-10}$ アリール基、下記置換基群( $C_1$ )から選択される同種または異種の基を  $1\sim3$  個有していてもよい $C_{2-9}$ へテロシクロアルキル基、または下記置換基群( $C_1$ )から選択される同種または異種の基を  $1\sim3$  個有していてもよい $C_{1-9}$ へテロアリール基であり、但し、 $C_1$ 

 $G^{2A}$ は水素原子、下記置換基群(C1)から選択される同種または異種の基を  $1\sim 3$  個有していてもよい $C_{1-6}$ アルキル基、下記置換基群(C1)から選択される同種または異種の基を  $1\sim 3$  個有していてもよい $C_{2-6}$ アルケニル基、下記置換基群(C1)から選択される同種または異種の基を  $1\sim 3$  個有していてもよい  $C_{2-6}$ アルキニル基、下記置換基群(C1)から選択される同種または異種の基を  $1\sim 3$  個有していてもよい $C_{3-8}$ シクロアルキル基、下記置換基群(D1)から選択される同種または異種の基を  $1\sim 3$  個有していてもよい $C_{6-10}$ アリール基、下記置換基群(C1)から選択される同種または異種の基を  $1\sim 3$  個有していてもよい $C_{6-10}$ アリール基、下記置換基群(C1)から選択される同種または異種の基を  $1\sim 3$  個有していてもよい $C_{2-9}$ ヘテロアリール基、または下記置換基群(C1)から選択される同種または異種の基を  $1\sim 3$  個有していてもよい $C_{1-9}$ ヘテロアリール基であり、但し、 $C^{2A}$ が置換基中に複数存在する場合は同一でも異なっていてもよく、

 $G^{2B}$ は保護基、水素原子、下記置換基群( $C_1$ )から選択される同種または異種の基を $1\sim3$  個有していてもよい $C_{1-6}$ アルキル基、下記置換基群( $C_1$ )から選択される同種または異種の基を $1\sim3$  個有していてもよい $C_{2-6}$ アルケニル基、下記置換基群( $C_1$ )から選択される同種または異種の基を $1\sim3$  個有していてもよい $C_{2-6}$ アルキニル基、下記置換基群( $C_1$ )から選択される同種または異種の基を $1\sim3$  個有していてもよい $C_{3-8}$ シクロアルキル基、下記置換基群(

D1)から選択される同種または異種の基を $1\sim3$ 個有していてもよい $C_{6-10}$ アリール基、下記置換基群(C1)から選択される同種または異種の基を $1\sim3$ 個有していてもよい $C_{2-9}$ へテロシクロアルキル基、または下記置換基群(D1)から選択される同種または異種の基を $1\sim3$  個有していてもよい $C_{1-9}$ へテロアリール基であり、但し、 $G^{2B}$ が置換基中に複数存在する場合は同一でも異なっていてもよく、

 $G^3$ は $C_{1-6}$ アルキル基であり、

 $G^{4A}$ は下記置換基群( $C_1$ )から選択される同種または異種の基を $1\sim3$  個有していてもよい  $C_{1-6}$  アルキル基であり、但し、 $G^{4A}$  が置換基中に複数存在する場合は同一でも異なっていてもよい)

置換基群(C 1)は、ハロゲン原子、ニトロ基、シアノ基、オキソ基、 $-G^5$ 、 $-OG^6A$ 、 $-SG^6A$ 、 $-N(G^6A)$  2、-C(=O)  $G^6$ 、-C(=O)  $OG^6A$ 、-C(=O)  $OG^6A$ 、-C(=O)  $OG^6A$ 、-C(=O)  $OG^6A$   $OG^6A$ 

置換基群(D 1)は、ハロゲン原子、ニトロ基、シアノ基、 $-G^5$ 、 $-OG^{6A}$ 、 $-SG^{6A}$ 、 $-N(G^{6A})_2$ 、 $-C(=O)G^6$ 、 $-C(=O)OG^{6A}$ 、 $-C(=O)N(G^{6A})_2$ 、 $-S(=O)_2G^6$ 、 $-S(=O)_2OG^6$ 、 $-S(=O)_2N(G^{6A})_2$ 、 $-S(=O)G^5$ 、 $-OC(=O)G^5$ 、 $-OC(=O)N(G^{6A})_2$ 、 $-NHC(=O)G^6$ 、 $-OS(=O)_2G^5$ 、 $-NHS(=O)_2G^5$ 及び $-C(=O)NHS(=O)_2G^5$ である

(置換基群(C 1)及び/又は(D 1)中の $G^5$ は $C_{1-6}$ アルキル基、 $C_{2-6}$ アルケニル基、 $C_{3-8}$ シクロアルキル基、 $C_{6-10}$ アリール基、 $C_{2-9}$ ヘテロシクロアルキル基または $C_{1-9}$ ヘテロアリール基であり、 $G^5$ が置換基中に複数存在する場合は同一でも異なっていてもよく、

 $G^6$ は水素原子、 $C_{1-6}$ アルキル基、 $C_{2-6}$ アルケニル基、 $C_{2-6}$ アルキニル基、 $C_{3-8}$ シクロアルキル基、 $C_{6-10}$ アリール基、 $C_{2-9}$ ヘテロアリール基であり、但し、 $G^6$ が置換基中に複数存在する場合は同一

でも異なっていてもよく、

 $G^{6A}$ は保護基、水素原子、 $C_{1-6}$ アルキル基、 $C_{2-6}$ アルケニル基、 $C_{2-6}$ アルキニル基、 $C_{3-8}$ シクロアルキル基、 $C_{6-10}$ アリール基、 $C_{2-9}$ ヘテロシクロアルキル基または $C_{1-9}$ ヘテロアリール基であり、但し、 $G^{6A}$ が置換基中に複数存在する場合は同一でも異なっていてもよい)〕

で表されるピラゾール誘導体またはその塩。

### 【請求項11】 一般式

### 【化7】

[式中の $R^{1A}$ は水素原子、下記置換基群( $A^{1}$ )から選択される同種または異種の基を $1\sim3$ 個有していてもよい $C_{1-6}$ アルキル基、下記置換基群( $A^{1}$ )から選択される同種または異種の基を $1\sim3$  個有していてもよい $C_{2-6}$ アルケニル基、下記置換基群( $A^{1}$ )から選択される同種または異種の基を $1\sim3$  個有していてもよい $C_{2-6}$ アルキニル基、下記置換基群( $A^{1}$ )から選択される同種または異種の基を $1\sim3$  個有していてもよい $C_{3-8}$ シクロアルキル基、下記置換基群( $B^{1}$ )から選択される同種または異種の基を $1\sim3$  個有していてもよい $C_{6-10}$ アリール基、下記置換基群( $B^{1}$ )から選択される同種または異種の基を $1\sim3$  個有していてもよい $B^{1}$ 0の選択される同種または異種の基を $B^{1}$ 1の過期であり、

 $Q^{0B}$ および $T^{0B}$ はどちらか一方が水酸基であり、他方が下記置換基群( $A^{1}$ )から選択される同種または異種の基を $1\sim3$  個有していてもよい $C_{1-6}$ アルコキシ基、下記置換基群( $A^{1}$ )から選択される同種または異種の基を $1\sim3$  個有していてもよい $C_{1-6}$ アルキル基でモノ又はジ置換されていてもよいアミノ基、または下記置換基群( $A^{1}$ )から選択される同種または異種の基を $1\sim3$  個有していてもよい $C_{2-9}$ へテロシクロアルキル基であり、

RAは下記置換基群(A1)から選択される同種または異種の基を $1\sim3$ 個有していてもよい $C_{3-8}$ シクロアルキル基、下記置換基群(B1)から選択される同種または異種の基を $1\sim3$  個有していてもよい $C_{6-10}$ アリール基、下記置換基群(A1)から選択される同種または異種の基を $1\sim3$  個有していてもよい $C_{2-9}$ へテロシクロアルキル基、または下記置換基群(B1)から選択される同種または異種の基を $1\sim3$  個有していてもよい $C_{1-9}$ へテロアリール基であり、

置換基群(A 1)は、ハロゲン原子、ニトロ基、シアノ基、オキソ基、 $-G^{1A}$ 、 $-OG^{2B}$ 、 $-SG^{2B}$ 、-N( $G^{2B}$ ) $_2$ 、-C(=O) $G^{2A}$ 、-C(=O) $OG^{2B}$ 、-C(=O) $OG^{2B}$ 、-C(=O) $OG^{2B}$ 、-C(=O) $OG^{2B}$   $OG^{2B}$ 

置換基群(B 1)は、ハロゲン原子、ニトロ基、シアノ基、 $-G^{1A}$ 、 $-OG^{2B}$ 、 $-SG^{2B}$ 、-N( $G^{2B}$ ) $_2$ 、 $-G^{3}OG^{4A}$ 、 $-G^{3}N$ ( $G^{4A}$ ) $_2$ 、-C(=O) $G^{2A}$ 、-C(=O) $OG^{2B}$ 、-C(=O)N( $G^{2B}$ ) $_2$ 、-S(=O) $_2G^{2A}$ 、-S(=O) $_2OG^{2A}$ 、-S(=O)  $_2N$ ( $G^{2B}$ ) $_2$ 、-S(=O) $G^{1A}$ 、-OC(=O) $G^{1A}$ 、-OC(=O) $G^{1A}$ 、-OC(=O) $G^{1A}$  -OC(=O) $G^{1A}$  -OC -OC(=O) $G^{1A}$  -OC -OC(=O) $G^{1A}$  -OC -OC(=O) $G^{1A}$  -OC -

(置換基群(A 1)及び/又は(B 1)中の $G^{1A}$ は下記置換基群(C 1)から選択される同種または異種の基を $1\sim3$ 個有していてもよい $C_{1-6}$ アルキル基、下記置換基群(C 1)から選択される同種または異種の基を $1\sim3$  個有していてもよい $C_{2-6}$ アルケニル基、下記置換基群(C 1)から選択される同種または異種の基を $1\sim3$  個有していてもよい $C_{2-6}$ アルキニル基、下記置換基群(C 1)から選択される同種または異種の基を $1\sim3$  個有していてもよい $C_{3-8}$ シクロアルキル基、下記置換基群(D 1)から選択される同種または異種の基を $1\sim3$  個有していてもよい $C_{6-10}$ アリール基、下記置換基群(C 1)から選択される同種または異種の基を $1\sim3$  個有していてもよい $C_{2-9}$ へテロアルキル基、または下記置換基群(D 1)から選択される同種または異種の基を $1\sim3$  個有していてもよい $1\sim3$ 0 の表を $1\sim3$ 1 の表といる。

場合は同一でも異なっていてもよく、

G2Aは水素原子、下記置換基群(C1)から選択される同種または異種の基を  $1\sim 3$  個有していてもよい $C_{1-6}$ アルキル基、下記置換基群(C1)から選択される同種または異種の基を  $1\sim 3$  個有していてもよい $C_{2-6}$ アルケニル基、下記置換基群(C1)から選択される同種または異種の基を  $1\sim 3$  個有していてもよい $C_{2-6}$ アルキニル基、下記置換基群(C1)から選択される同種または異種の基を  $1\sim 3$  個有していてもよい $C_{3-8}$ シクロアルキル基、下記置換基群(D1)から選択される同種または異種の基を  $1\sim 3$  個有していてもよい $C_{6-10}$ アリール基、下記置換基群(C1)から選択される同種または異種の基を  $1\sim 3$  個有していてもよい $C_{6-10}$ アリール基、下記置換基群(C1)から選択される同種または異種の基を  $1\sim 3$  個有していてもよい $C_{2-9}$ ヘテロアリール基、または下記置換基群(C1)から選択される同種または異種の基を  $1\sim 3$  個有していてもよい $C_{1-9}$ ヘテロアリール基であり、但し、C2Aが置換基中に複数存在する場合は同一でも異なっていてもよく、

 $G^{2B}$ は保護基、水素原子、下記置換基群(C1)から選択される同種または異種の基を $1\sim3$ 個有していてもよい $C_{1-6}$ アルキル基、下記置換基群(C1)から選択される同種または異種の基を $1\sim3$  個有していてもよい $C_{2-6}$ アルケニル基、下記置換基群(C1)から選択される同種または異種の基を $1\sim3$  個有していてもよい $C_{2-6}$ アルキニル基、下記置換基群(C1)から選択される同種または異種の基を $1\sim3$  個有していてもよい $C_{3-8}$ シクロアルキル基、下記置換基群(D1)から選択される同種または異種の基を $1\sim3$  個有していてもよい $C_{6-10}$ アリール基、下記置換基群(D1)から選択される同種または異種の基を $1\sim3$  個有していてもよい $D_{2-9}$ 0、一の一のでもよい $D_{2-9}$ 1、このでは、または下記置換基群(D11)から選択される同種または異種の基をD2、または下記置換基群(D13)から選択される同種または異種の基をD3。個有していてもよい $D_{2-9}$ 0、一のでは異なっていてもよい $D_{2-9}$ 1、「 $D_{2-9}$ 1、「 $D_{2-9}$ 2、「 $D_{2-9}$ 3)に複数存在する場合は同一でも異なっていてもよく、

 $G^3$ は $C_{1-6}$ アルキル基であり、

 $G^{4A}$ は下記置換基群(C1)から選択される同種または異種の基を $1\sim3$  個有していてもよい $C_{1-6}$ アルキル基であり、但し、 $G^{4A}$ が置換基中に複数存在する場合は同一でも異なっていてもよい)

置換基群(C1)は、ハロゲン原子、ニトロ基、シアノ基、オキソ基、 $-G^5$ 、 $-OG^6A$ 、 $-SG^6A$ 、 $-N(G^6A)$  2、-C(=O)  $G^6$ 、-C(=O)  $OG^6A$ 、-C(=O)  $N(G^6A)$  2、-S(=O)  $2G^6$ 、-S(=O)  $2OG^6$ 、-S(=O)  $2N(G^6A)$  2、-S(=O)  $G^5$ 、-OC(=O)  $G^5$ 、-OC(=O)  $G^6$   $G^6A$  2、-N  $G^6A$  2、 $G^6A$  3  $G^6A$  6  $G^6A$  6  $G^6A$  7  $G^6A$  8  $G^6A$  9  $G^6$ 

置換基群 (D1) は、ハロゲン原子、ニトロ基、シアノ基、 $-G^5$ 、 $-OG^{6A}$ 、 $-SG^{6A}$ 、 $-N(G^{6A})_2$ 、 $-C(=O)G^6$ 、 $-C(=O)G^{6A}$ 、 $-C(=O)N(G^{6A})_2$ 、 $-S(=O)_2G^6$ 、 $-S(=O)_2G^6$ 、 $-S(=O)_2N(G^{6A})_2$ 、 $-S(=O)G^5$ 、 $-OC(=O)G^5$ 、 $-OC(=O)N(G^{6A})_2$ 、 $-NHC(=O)G^6$ 、 $-OS(=O)_2G^5$ 、 $-NHS(=O)_2G^5$ 及び $-C(=O)NHS(=O)_2G^5$ である

(置換基群 (C1) 及び/又は (D1) 中の $G^5$ は $C_{1-6}$ アルキル基、 $C_{2-6}$ アルケニル基、 $C_{3-8}$ シクロアルキル基、 $C_{6-10}$ アリール基、 $C_{2-9}$ ヘテロシクロアルキル基または $C_{1-9}$ ヘテロアリール基であり、 $G^5$ が置換基中に複数存在する場合は同一でも異なっていてもよく、

 $G^6$ は水素原子、 $C_{1-6}$ アルキル基、 $C_{2-6}$ アルケニル基、 $C_{2-6}$ アルキニル基、 $C_{3-8}$ シクロアルキル基、 $C_{6-10}$ アリール基、 $C_{2-9}$ ヘテロシクロアルキル基または  $C_{1-9}$ ヘテロアリール基であり、但し、 $G^6$ が置換基中に複数存在する場合は同一でも異なっていてもよく、

 $G^{6A}$ は保護基、水素原子、 $C_{1-6}$ アルキル基、 $C_{2-6}$ アルケニル基、 $C_{2-6}$ アルキニル基、 $C_{3-8}$ シクロアルキル基、 $C_{6-10}$ アリール基、 $C_{2-9}$ ヘテロアリール基であり、但し、 $G^{6A}$ が置換基中に複数存在する場合は同一でも異なっていてもよい)〕

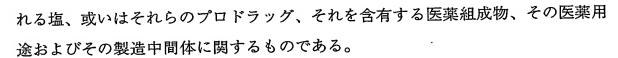
で表されるピラゾール誘導体またはその塩。

## 【発明の詳細な説明】

[0001]

## 【発明の属する技術分野】

本発明は、医薬品として有用なピラゾール誘導体またはその薬理学的に許容さ



### [0002]

さらに詳しく述べれば、本発明は、例えば、糖尿病性合併症、糖尿病等のグルコース、フルクトース及び/又はマンノースの過剰利用に起因する疾患の予防、進展阻止又は治療薬として有用な、ナトリウムと共役してグルコース、1,5ーアンヒドログルシトール、フルクトース及びマンノースを輸送する担体(以下、1,5ーアンヒドログルシトール/フルクトース/マンノース輸送担体という)に対して阻害作用を有するピラゾール誘導体またはその薬理学的に許容される塩、或いはそれらのプロドラッグ、それを含有する医薬組成物、その医薬用途およびその製造中間体に関するものである。

#### [0003]

### 【従来の技術】

グルコースは、生体にとって最も重要なエネルギー源であり、生体内で利用さ れるために細胞膜を介して細胞に取り込まれる。この細胞膜での取り込みには、 糖輸送担体と呼ばれる膜タンパク質が関与している。糖輸送担体は、細胞内外の グルコース濃度差によってグルコースを取り込む促通拡散型糖輸送担体、および 細胞内外のイオン濃度差を利用することによりグルコースを取り込むナトリウム /グルコース共輸送担体 (SGLT) の2つに大別される (例えば、非特許文献 1参照)。SGLTとして、これまで、ヒト小腸には主として高親和性ナトリウ ム/グルコース共輸送担体SGLT1が存在し、ヒト尿細管に主として低親和性 ナトリウム/グルコース共輸送担体SGLT2が存在することが知られている( 例えば、非特許文献2及び3参照)。また、ブタ低親和性ナトリウム/グルコー ス共輸送担体 p S A A T (例えば、非特許文献 4 参照) のヒトホモローグである SGLT3が報告されている(例えば、非特許文献5参照)。このように、SG LTは小腸での糖の吸収や腎臓での糖の再吸収にも関与しており(例えば、非特 許文献6参照)、SGLT阻害薬には、糖の腸吸収を抑制したり、尿中への糖の 排泄を促進して血糖を低下させることが期待できる。実際、SGLT阻害薬とし て知られているフロリジンを用いた研究から、SGLTの阻害により糖の尿中排 泄を促進させて血糖が低下し、インシュリン抵抗性が改善されることが確認されている(例えば、非特許文献7及び8参照)。近年、SGLTを阻害する種々の阻害薬が見出され、糖尿病を始めとした糖・脂質・エネルギー代謝に関連する疾患の治療薬として開発が進められている(例えば、特許文献1、非特許文献9、10及び11参照)。

#### [0004]

近年新たにナトリウム/グルコース共輸送担体活性を有するタンパク質をコードする遺伝子が報告され(特許文献2参照)、また特許出願されている(特願2002-88318号に係るタンパク質(以下、SMINTという)は、特許文献2記載のタンパク質(以下、SGLThという)のアミノ酸配列においてN末端側が7アミノ酸残基(Met Ser Lys Glu Leu Ala Ala)延長された構造を有している。両者はそのDNAおよびアミノ酸配列がSGLT1およびSGLT2と高い相同性を示し、またこれらの遺伝子を発現させた哺乳細胞はナトリウム依存的な糖取込活性を示している。それ故、両者はSGLTファミリーの一員であると考えられる。

### [0005]

これらのSGLTのうち、SGLT1はグルコースに加えてガラクトースも輸送することが知られているが(例えば、非特許文献12参照)、SGLT2およびSGLT3はグルコース以外の糖の輸送能は低い(例えば、非特許文献4及び13参照)。しかしながら、SMINT及びSGLThの糖輸送における特性は何ら解明されていない。

## [0006]

糖尿病では、マンノースの血中濃度が上昇することが知られており(例えば、非特許文献 1 4 参照)、血中マンノース濃度は代謝性疾患における血糖値や中性脂肪と正の相関を示し、HDLコレステロールとは負の相関を示すことが明らかになっている(例えば、非特許文献 1 5 参照)。一方、フルクトースは細胞内での代謝経路においてATPを多量に消費し、かつ乳酸を形成することから、所謂フルクトース毒性をもたらすことが知られている(例えば、非特許文献 1 6 参照)。マンノースやフルクトースは、糖尿病ラットの腎糸球体に蓄積することが知

られており、糖尿病性腎症との関連も指摘されている(例えば、非特許文献17参照)。また、糖尿病性合併症の一因とされるタンパク質の糖化反応において、マンノースおよびフルクトースはグルコースの5倍以上のタンパク質糖化能を持つことが示されている(例えば、非特許文献18参照)。更に、腎臓等に1,5ーアンヒドログルシトール/フルクトース/マンノース輸送担体が機能的に存在していることが報告されている(例えば、非特許文献19及び20参照)。それ故、生体内でグルコースの過剰利用を抑制する作用に加えて、フルクトースやマンノースの過剰利用を阻害することにより、特に糖尿病性腎症を始め、糖尿病合併症の予防又は進展阻止等に好適であることが期待されることから、そのような阻害作用を有する薬剤の早期開発が待望される。

### [0007]

#### 【特許文献1】

国際公開第WO01/27128号パンフレット

#### 【特許文献2】

国際公開第WO02/053738号パンフレット

#### [0008]

#### 【非特許文献1】

Graeme I. Bell、外7名,「Diabetes Care 」,1990年3月,第13卷 ,第3号, p.198-208

#### 【非特許文献2】

Matthias A. Hediger、外 2 名,「Proc. Natl. Acad. Sci. USA」,1989年8月,第86巻,p. 5748-5752

#### 【非特許文献3】

Rebecca G. Wells、外 5 名, 「Am. J. Physiol.」, 1992年9月, 第263巻, p. F 459-465

### 【非特許文献4】

Bryan Mackenzie、外4名, 「J. Biol. Chem. 」, 1994年9月, 第269卷, 第36号, p. 22488-22491

#### 【非特許文献5】

GenBank Data Bank, [online], [平成14年3月11日検索], Accession No. AJ133127

[0009]

## 【非特許文献6】

Bernard Thorens, 「Am. J. Physiol.」,1996年4月,第270卷, p. . G541-G553

## 【非特許文献7】

Luciano Rossetti、外4名,「J. Clin. Invest.」,1987年5月,第79卷, p. 1510-1515

#### 【非特許文献8】

Barbara B. Kahn、外4名,「J. Clin. Invest.」,1991年2月,第87卷, p. 561-570

### 【非特許文献9】

Kenji Arakawa、外7名,「Br. J. Pharmacol.」,2001年1月,第132卷,第2号,p. 578-586

## 【非特許文献10】

Masayuki Isaji、外8名,「FASEB J.」,2001年3月,第15巻,第4号,p. A214

[0010]

## 【非特許文献11】

Kenji Katsuno、外7名, 「FASEB J. 」, 2001年3月, 第15巻, 第4号, p. A214

## 【非特許文献12】

E. Turk、外4名, 「Nature」, 1991年3月, 第350巻, 第6316号, p. 354-356

## 【非特許文献13】

Yoshikatsu Kanai、外4名,「J. Clin. Invest.」,1994年1月,第93卷, p. 397-404

## 【非特許文献14】

Elja Pitkanen, 「Clin. Chim. Acta」, 1996年7月, 第251卷, 第1号, p. 91-103

### 【非特許文献15】

0. M. Pitkanen、外2名, 「Scand J. Clin. Lab. Invest. 」, 1999年 12月, 第59卷, 第8号, p. 607-612

### [0011]

## 【非特許文献16】

R. Gitzelmann、外2名, 「The Metabolic and Molecular Bases of Inherit ed Disease」, (米国), McGraw-Hill, 1995年, p. 905-934

### 【非特許文献17】

王 力寧、他3名,「日本腎臓学会誌」,1990年,第32卷,第4号,p.401-408

## 【非特許文献18】

H. Franklin Bunn、外1名, 「Science」, 1981年7月, 第213卷, p . 222-224

## 【非特許文献19】

Toshikazu Yamanouchi、外 5名,「Biochim. Biophys. Acta.」,1996年8月,第1291号,第1号,p. 89-95

## 【非特許文献20】

T. Blasco、外5名, 「J. Membr. Biol.」, 2000年11月, 第178巻, 第2号, p. 127-135

## [0012]

## 【発明が解決しようとする課題】

本発明は、グルコースの他にフルクトース及びマンノースの糖質取り込み(具体的には、小腸での吸収、腎臓での再吸収や細胞内取り込みなど)を阻害し、糖尿病性合併症、糖尿病等のグルコース、フルクトース及び/又はマンノースの過剰利用に起因する疾患の予防、進展阻止又は治療に有用な、新規な化合物を提供するものである。

## [0013]

# 【課題を解決するための手段】

本発明者らは、ヒトSMINTにつき鋭意研究した結果、特願2002-88318号に係るヒトSMINTが腎臓及び小腸に多く分布していることを確認し、またグルコース以外に1,5-アンヒドログルシトール、フルクトースおよびマンノースを輸送する特性を有していることを確認し、ヒトSMINTが1,5-アンヒドログルシトール/フルクトース/マンノース輸送担体として機能していることを見出した。即ち、1,5-アンヒドログルシトール/フルクトース/マンノース輸送担体を阻害することによりグルコース、フルクトース及びマンノースの過剰利用を抑制することができ、1,5-アンヒドログルシトール/フルクトース/マンノース輸送担体阻害薬は、糖尿病や糖尿病性腎症を始め糖尿病性合併症等の予防、進展阻止又は治療に有用であることを見出した。それ故、本発明者らは、1,5-アンヒドログルシトール/フルクトース/マンノース輸送担体阻害作用を発現する化合物を見出すべく鋭意検討した結果、下記一般式(I)で表されるある種のピラゾール誘導体が、下記の如く優れたヒト1,5-アンヒドログルシトール/フルクトース/マンノース輸送担体阻害活性を示すという知見を得、本発明を成すに至った。

## [0014]

即ち、本発明は、一般式

### 【化8】

$$Q \xrightarrow{R} T (I)$$

$$R^{1}$$

## [0015]

〔式中の $R^1$ は水素原子、下記置換基群(A)から選択される同種または異種の基を $1\sim3$  個有していてもよい $C_{1-6}$ アルキル基、下記置換基群(A)から選択される同種または異種の基を $1\sim3$  個有していてもよい $C_{2-6}$ アルケニル基、下記置換基群(A)から選択される同種または異種の基を $1\sim3$  個有していてもよい $C_{2-6}$ アルキニル基、下記置換基群(A)から選択される同種または異種の基を $1\sim3$  個有していてもよい $C_{3-8}$ シクロアルキル基、下記置換基群(B)から

選択される同種または異種の基を $1\sim3$  個有していてもよい $C_{6-10}$ アリール基、下記置換基群 (A) から選択される同種または異種の基を $1\sim3$  個有していてもよい $C_{2-9}$ ヘテロシクロアルキル基、または下記置換基群 (B) から選択される同種または異種の基を $1\sim3$  個有していてもよい $C_{1-9}$ ヘテロアリール基であり

QおよびTはどちらか一方が

[0016]

【化9】

[0017]

から選択される基であり、他方が下記置換基群(A)から選択される同種または 異種の基を $1 \sim 3$ 個有していてもよい $C_{1-6}$ アルキル基、下記置換基群(A)か ら選択される同種または異種の基を $1 \sim 3$ 個有していてもよい $C_{1-6}$ アルコキシ 基、下記置換基群 (A) から選択される同種または異種の基を1~3個有してい てもよい $C_{1-6}$ アルキル基でモノ又はジ置換されていてもよいアミノ基、下記置 換基群(A)から選択される同種または異種の基を1~3個有していてもよいC 3-8シクロアルキル基、または下記置換基群 (A) から選択される同種または異 種の基を1~3個有していてもよいC2-9ヘテロシクロアルキル基であり、 Rは下記置換基群 (A) から選択される同種または異種の基を1~3個有してい てもよいC3-8シクロアルキル基、下記置換基群 (B) から選択される同種また は異種の基を  $1 \sim 3$  個有していてもよい  $C_{6-10}$  アリール基、下記置換基群 (A)から選択される同種または異種の基を $1\sim3$ 個有していてもよい $C_{2-9}$ ヘテロシ クロアルキル基、または下記置換基群(B)から選択される同種または異種の基 を $1 \sim 3$ 個有していてもよい $C_{1-9}$ ヘテロアリール基であり、 置換基群 (A) は、ハロゲン原子、ニトロ基、シアノ基、オキソ基、 $-G^1$ 、-O $G^{2}$ ,  $-SG^{2}$ ,  $-N(G^{2})_{2}$ ,  $-C(=0)G^{2}$ ,  $-C(=0)G^{2}$ , -C(=0)N (G<sup>2</sup>) 2, -S (=0)  $_2$ G<sup>2</sup>, -S (=0)  $_2$ O G<sup>2</sup>, -S (=0)  $_2$ N (G<sup>2</sup>) 2,

-S (=O)  $G^1$ 、-O C (=O)  $G^1$ 、-O C (=O) N ( $G^2$ )  $_2$ 、-N H C (=O)  $G^2$ 、-O S (=O)  $_2G^1$ 、-N H S (=O)  $_2G^1$ 及び-C (=O) N H S (=O)  $_2G^1$ であり、

置換基群 (B) は、ハロゲン原子、ニトロ基、シアノ基、- $G^1$ 、- $OG^2$ 、- $SG^2$ 、- $N(G^2)_2$ 、- $G^3OG^4$ 、- $G^3N(G^4)_2$ 、- $C(=O)_3G^2$ 、- $C(=O)_3G^2$ 、- $C(=O)_3G^2$ 、- $C(=O)_3G^2$ 、- $C(=O)_3G^2$ 、- $C(=O)_3G^3$  ( $=O)_3G^3$  (=O

(置換基群(A)及び/又は(B)中の $G^1$ は下記置換基群(C)から選択される同種または異種の基を $1\sim3$ 個有していてもよい $C_{1-6}$ アルキル基、下記置換基群(C)から選択される同種または異種の基を $1\sim3$  個有していてもよい $C_{2-6}$ アルケニル基、下記置換基群(C)から選択される同種または異種の基を $1\sim3$  個有していてもよい $C_{2-6}$ アルキニル基、下記置換基群(C)から選択される同種または異種の基を $1\sim3$  個有していてもよい $C_{3-8}$ シクロアルキル基、下記置換基群(D)から選択される同種または異種の基を $1\sim3$  個有していてもよい $C_{6-10}$ アリール基、下記置換基群(C)から選択される同種または異種の基を $1\sim3$  個有していてもよい $C_{2-9}$ 个テロシクロアルキル基、または下記置換基群(D)から選択される同種または異種の基を $1\sim3$  個有していてもよい $C_{1-9}$ 个テロアリール基であり、但し、 $G^1$ が置換基中に複数存在する場合は同一でも異なっていてもよく、

 $G^2$ は水素原子、下記置換基群(C)から選択される同種または異種の基を  $1\sim 3$  個有していてもよい  $C_{1-6}$ アルキル基、下記置換基群(C)から選択される同種または異種の基を  $1\sim 3$  個有していてもよい  $C_{2-6}$ アルケニル基、下記置換基群(C)から選択される同種または異種の基を  $1\sim 3$  個有していてもよい  $C_{2-6}$ アルキニル基、下記置換基群(C)から選択される同種または異種の基を  $1\sim 3$  個有していてもよい  $C_{3-8}$ シクロアルキル基、下記置換基群(D)から選択される同種または異種の基を  $1\sim 3$  個有していてもよい  $C_{6-10}$ アリール基、下記置換基群(E)から選択される同種または異種の基を  $1\sim 3$  個有していてもよい  $C_{6-10}$ アリール基、下記置換基群(D)から選択される同種または異種の基を  $1\sim 3$  個有していてもよい  $C_{2-10}$  のののです。

 $9^{\text{N}}$ マロシクロアルキル基、または下記置換基群(D)から選択される同種または異種の基を $1\sim3$  個有していてもよい $C_{1-9}$ ペテロアリール基であり、但し、 $G^2$ が置換基中に複数存在する場合は同一でも異なっていてもよく、 $G^3$ は $C_{1-6}$ アルキル基であり、

 $G^4$ は下記置換基群(C)から選択される同種または異種の基を $1\sim3$  個有していてもよい $C_{1-6}$ アルキル基であり、但し、 $G^4$ が置換基中に複数存在する場合は同一でも異なっていてもよい)

置換基群 (D) は、ハロゲン原子、ニトロ基、シアノ基、 $-G^5$ 、 $-OG^6$ 、 $-SG^6$ 、 $-N(G^6)_2$ 、 $-C(=O)_3G^6$ 、 $-C(=O)_3G^6$ 、 $-C(=O)_3G^6$ 、 $-C(=O)_3G^6$ 、 $-S(=O)_3G^6$ 、 $-S(=O)_3G^6$ 、 $-S(=O)_3G^6$ 、 $-S(=O)_3G^6$ 、 $-S(=O)_3G^6$ 、 $-S(=O)_3G^6$ 、 $-OC(=O)_3G^6$ 、 $-OC(=O)_3G^6$ 、 $-OC(=O)_3G^6$   $-OC(OC(OC)_3G^6$  -OC(OC

(置換基群 (C) 及び/又は (D) 中の $G^5$ は $C_{1-6}$ アルキル基、 $C_{2-6}$ アルケニル基、 $C_{2-6}$ アルキニル基、 $C_{3-8}$ シクロアルキル基、 $C_{6-10}$ アリール基、 $C_{2-9}$  ヘテロシクロアルキル基または $C_{1-9}$ ヘテロアリール基であり、 $G^5$ が置換基中に複数存在する場合は同一でも異なっていてもよく、

 $G^6$ は水素原子、 $C_{1-6}$ アルキル基、 $C_{2-6}$ アルケニル基、 $C_{2-6}$ アルキニル基、 $C_{3-8}$ シクロアルキル基、 $C_{6-10}$ アリール基、 $C_{2-9}$ ヘテロアリール基であり、但し、 $G^6$ が置換基中に複数存在する場合は同一でも異なっていてもよい)〕

で表されるピラゾール誘導体またはその薬理学的に許容される塩、或いはそれらのプロドラッグを有効成分として含有する1,5-アンヒドログルシトール/フ

ルクトース/マンノース輸送担体阻害薬に関するものである。当該1,5-アンヒドログルシトール/フルクトース/マンノース輸送担体阻害薬は、特には、グルコース、マンノース及び/又はフルクトースの過剰利用に起因する疾患(例えば、糖尿病性腎症等の糖尿病性合併症、糖尿病等)の予防、進展阻止又は治療薬に関するものである。

#### [0018]

本発明は、(b)インスリン感受性増強薬、糖吸収阻害薬、ビグアナイド薬、 インスリン分泌促進薬、SGLT2活性阻害薬、インスリン又はインスリン類縁 体、グルカゴン受容体アンタゴニスト、インスリン受容体キナーゼ刺激薬、トリ ペプチジルペプチダーゼII阻害薬、ジペプチジルペプチダーゼIV阻害薬、プ ロテインチロシンホスファターゼー1B阻害薬、グリコゲンホスホリラーゼ阻害 薬、グルコースー6ーホスファターゼ阻害薬、フルクトースービスホスファター ゼ阻害薬、ビルビン酸デヒドロゲナーゼ阻害薬、肝糖新生阻害薬、D-カイロイ ノシトール、グリコゲン合成酵素キナーゼー3阻害薬、グルカゴン様ペプチドー 1、グルカゴン様ペプチド1ー類縁体、グルカゴン様ペプチドー1アゴニスト、 アミリン、アミリン類縁体、アミリンアゴニスト、アルドース還元酵素阻害薬、 終末糖化産物生成阻害薬、プロテインキナーゼC阻害薬、ァーアミノ酪酸受容体 アンタゴニスト、ナトリウムチャンネルアンタゴニスト、転写因子NFーκB阻 . 害薬、脂質過酸化酵素阻害薬、N-アセチル化-α-リンクトーアシッドージペ プチダーゼ阻害薬、インスリン様成長因子-I、血小板由来成長因子、血小板由 来成長因子類縁体、上皮増殖因子、神経成長因子、カルニチン誘導体、ウリジン 、5-ヒドロキシー1-メチルヒダントイン、EGB-761、ビモクロモル、 スロデキシド、Y-128、ヒドロキシメチルグルタリルコエンザイムA還元酵 素阻害薬、フィブラート系化合物、 β 3ーアドレナリン受容体アゴニスト、アシ ルコエンザイムA:コレステロールアシル基転移酵素阻害薬、プロブコール、甲 状腺ホルモン受容体アゴニスト、コレステロール吸収阻害薬、リパーゼ阻害薬、 ミクロソームトリグリセリドトランスファープロテイン阻害薬、リポキシゲナー ゼ阻害薬、カルニチンパルミトイルトランスフェラーゼ阻害薬、スクアレン合成 酵素阻害薬、低比重リポ蛋白受容体増強薬、ニコチン酸誘導体、胆汁酸吸着薬、

ナトリウム共役胆汁酸トランスポーター阻害薬、コレステロールエステル転送タンパク阻害薬、食欲抑制薬、アンジオテンシン変換酵素阻害薬、中性エンドペプチダーゼ阻害薬、アンジオテンシンII受容体拮抗薬、エンドセリン変換酵素阻害薬、エンドセリン受容体アンタゴニスト、利尿薬、カルシウム拮抗薬、血管拡張性降圧薬、交換神経遮断薬、中枢性降圧薬、α2ーアドレナリン受容体アゴニスト、抗血小板薬、尿酸生成阻害薬、尿酸排泄促進薬および尿アルカリ化薬からなる群より選択される少なくとも1種の薬剤を組合わせてなる、前記一般式(I)で表されるピラゾール誘導体またはその薬理学的に許容される塩、或いはそれらのプロドラッグを有効成分として含有する1,5ーアンヒドログルシトール/フルクトース/マンノース輸送担体阻害薬医薬に関するものである。

[0019]

本発明は、一般式

【化10】

$$Q^0$$
 $N-N$ 
 $T^0$  (1-A)

[0020]

 $Q^0$ および $T^0$ はどちらか一方が

[0021]

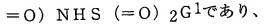
#### 【化11】

[0022]

から選択される基であり、他方が下記置換基群(A)から選択される同種または 異種の基を $1\sim3$  個有していてもよい $C_{1-6}$ アルコキシ基、下記置換基群(A) から選択される同種または異種の基を $1\sim3$  個有していてもよい $C_{1-6}$ アルキル 基でモノ又はジ置換されていてもよいアミノ基、または下記置換基群(A)から 選択される同種または異種の基を $1\sim3$  個有していてもよい $C_{2-9}$ ヘテロシクロ アルキル基であり、

Rは下記置換基群(A)から選択される同種または異種の基を $1\sim3$  個有していてもよい $C_{3-8}$ シクロアルキル基、下記置換基群(B)から選択される同種または異種の基を $1\sim3$  個有していてもよい $C_{6-10}$ アリール基、下記置換基群(A)から選択される同種または異種の基を $1\sim3$  個有していてもよい $C_{2-9}$ へテロシクロアルキル基、または下記置換基群(B)から選択される同種または異種の基を $1\sim3$  個有していてもよい $C_{1-9}$ へテロアリール基であり、

置換基群 (B) は、ハロゲン原子、ニトロ基、シアノ基、 $-G^1$ 、 $-OG^2$ 、 $-SG^2$ 、 $-N(G^2)_2$ 、 $-G^3OG^4$ 、 $-G^3N(G^4)_2$ 、 $-C(=O)G^2$ 、 $-C(=O)OG^2$ 、 $-C(=O)N(G^2)_2$ 、 $-S(=O)_2G^2$ 、 $-S(=O)_2OG^2$ 、 $-S(=O)_2N(G^2)_2$ 、 $-S(=O)G^1$ 、 $-OC(=O)G^1$ 、 $-OC(=O)N(G^2)_2$ 、 $-NHC(=O)G^2$ 、 $-OS(=O)_2G^1$ 、 $-NHS(=O)_2G^1$ 及び $-C(G^2)$ 



(置換基群(A)及び/又は(B)中の $G^1$ は下記置換基群(C)から選択される同種または異種の基を $1\sim3$ 個有していてもよい $C_{1-6}$ アルキル基、下記置換基群(C)から選択される同種または異種の基を $1\sim3$  個有していてもよい $C_{2-6}$ アルケニル基、下記置換基群(C)から選択される同種または異種の基を $1\sim3$  個有していてもよい $C_{2-6}$ アルキニル基、下記置換基群(C)から選択される同種または異種の基を $1\sim3$  個有していてもよい $C_{3-8}$ シクロアルキル基、下記置換基群(D)から選択される同種または異種の基を $1\sim3$  個有していてもよい $C_{6-10}$ アリール基、下記置換基群(C)から選択される同種または異種の基を $1\sim3$  個有していてもよい $C_{2-9}$ 个テロシクロアルキル基、または下記置換基群(D)から選択される同種または異種の基を $1\sim3$  個有していてもよい1-90、つから選択される同種または異種の基を $1\sim3$  の方にでもよい1-90、つから選択される同種または異種の基を $1\sim3$  の方にでもよい1-90、つから選択される同種または異種の基を $1\sim3$  の方にでもよい1-90、の方に変数を表する場合は同一でも異なっていてもよく、

 $G^2$ は水素原子、下記置換基群(C)から選択される同種または異種の基を  $1\sim 3$  個有していてもよい  $C_{1-6}$  アルキル基、下記置換基群(C)から選択される同種または異種の基を  $1\sim 3$  個有していてもよい  $C_{2-6}$  アルケニル基、下記置換基群(C)から選択される同種または異種の基を  $1\sim 3$  個有していてもよい  $C_{2-6}$  アルキニル基、下記置換基群(C)から選択される同種または異種の基を  $1\sim 3$  個有していてもよい  $C_{3-8}$  シクロアルキル基、下記置換基群(D)から選択される同種または異種の基を  $1\sim 3$  個有していてもよい  $C_{6-10}$  アリール基、下記置換基群(C)から選択される同種または異種の基を  $1\sim 3$  個有していてもよい  $C_{6-10}$  アリール基、下記置換基群(D)から選択される同種または異種の基を  $1\sim 3$  個有していてもよい  $C_{2-9}$  へテロシクロアルキル基、または下記置換基群(D)から選択される同種または異種の基を  $1\sim 3$  個有していてもよい  $C_{1-9}$  へテロアリール基であり、但し、 $C_{1-6}$  アルキル基であり、

 $G^4$ は下記置換基群(C)から選択される同種または異種の基を $1\sim3$  個有していてもよい $C_{1-6}$ アルキル基であり、但し、 $G^4$ が置換基中に複数存在する場合は同一でも異なっていてもよい)

置換基群 (C) は、ハロゲン原子、ニトロ基、シアノ基、オキソ基、 $-G^5$ 、-O

G6、-SG6、-N (G6) 2、-C (=O) G6、-C (=O) OG6、-C (=O) OG6、-C (=O) OG6、-C (=O) OG6、-C (=O) OG6、-C (=O) OG6、-C (=O) OG60 O

置換基群 (D) は、ハロゲン原子、ニトロ基、シアノ基、 $-G^5$ 、 $-OG^6$ 、 $-SG^6$ 、-N ( $G^6$ ) 2、-C (=O)  $G^6$ 、-C (=O)  $OG^6$ 、-C (=O) N ( $G^6$ ) 2、-S (=O)  $2G^6$ 、-S (=O)  $2OG^6$ 、-S (=O) 2N ( $G^6$ ) 2、-S (=O)  $G^5$ 、-OC (=O)  $G^5$ 、-OC (=O)  $G^6$ 、-OC (=O)  $G^6$ 0  $G^6$ 0 G

(置換基群 (C) 及び/又は (D) 中の $G^5$ は $C_{1-6}$ アルキル基、 $C_{2-6}$ アルケニル基、 $C_{2-6}$ アルキニル基、 $C_{3-8}$ シクロアルキル基、 $C_{6-10}$ アリール基、 $C_{2-9}$  ヘテロシクロアルキル基または $C_{1-9}$ ヘテロアリール基であり、 $G^5$ が置換基中に複数存在する場合は同一でも異なっていてもよく、

 $G^6$ は水素原子、 $C_{1-6}$ アルキル基、 $C_{2-6}$ アルケニル基、 $C_{2-6}$ アルキニル基、 $C_{3-8}$ シクロアルキル基、 $C_{6-10}$ アリール基、 $C_{2-9}$ ヘテロシクロアルキル基または $C_{1-9}$ ヘテロアリール基であり、但し、 $G^6$ が置換基中に複数存在する場合は同一でも異なっていてもよい)〕

で表されるピラゾール誘導体またはその薬理学的に許容される塩、或いはそれら のプロドラッグに関するものである。

## [0023]

本発明は、前記一般式(I-A)で表されるピラゾール誘導体またはその薬理学的に許容される塩、或いはそれらのプロドラッグを有効成分として含有する医薬組成物に関するものである。

## [0024]

本発明は、(a)前記一般式(I-A)で表されるピラゾール誘導体またはその薬理学的に許容される塩、或いはそれらのプロドラッグ、および(b)インスリン感受性増強薬、糖吸収阻害薬、ビグアナイド薬、インスリン分泌促進薬、S

GLT2活性阻害薬、インスリン又はインスリン類縁体、グルカゴン受容体アン タゴニスト、インスリン受容体キナーゼ刺激薬、トリペプチジルペプチダーゼ I I阻害薬、ジペプチジルペプチダーゼIV阻害薬、プロテインチロシンホスファ ターゼー1B阻害薬、グリコゲンホスホリラーゼ阻害薬、グルコースー6ーホス ファターゼ阻害薬、フルクトースービスホスファターゼ阻害薬、ピルビン酸デヒ ドロゲナーゼ阻害薬、肝糖新生阻害薬、D-カイロイノシトール、グリコゲン合 成酵素キナーゼー3阻害薬、グルカゴン様ペプチドー1、グルカゴン様ペプチド 1-類縁体、グルカゴン様ペプチド-1アゴニスト、アミリン、アミリン類縁体 、アミリンアゴニスト、アルドース還元酵素阻害薬、終末糖化産物生成阻害薬、 プロテインキナーゼC阻害薬、γーアミノ酪酸受容体アンタゴニスト、ナトリウ ムチャンネルアンタゴニスト、転写因子NF-κB阻害薬、脂質過酸化酵素阻害 薬、Ν-アセチル化ーα-リンクトーアシッドージペプチダーゼ阻害薬、インス リン様成長因子ーI、血小板由来成長因子、血小板由来成長因子類縁体、上皮増 殖因子、神経成長因子、カルニチン誘導体、ウリジン、5ーヒドロキシー1ーメ チルヒダントイン、EGB-761、ビモクロモル、スロデキシド、Y-128 、ヒドロキシメチルグルタリルコエンザイムA還元酵素阻害薬、フィブラート系 化合物、 $\beta_3$ -アドレナリン受容体アゴニスト、アシルコエンザイムA:コレス テロールアシル基転移酵素阻害薬、プロブコール、甲状腺ホルモン受容体アゴニ スト、コレステロール吸収阻害薬、リパーゼ阻害薬、ミクロソームトリグリセリ ドトランスファープロテイン阻害薬、リポキシゲナーゼ阻害薬、カルニチンパル ミトイルトランスフェラーゼ阻害薬、スクアレン合成酵素阻害薬、低比重リポ蛋 白受容体増強薬、ニコチン酸誘導体、胆汁酸吸着薬、ナトリウム共役胆汁酸トラ ンスポーター阻害薬、コレステロールエステル転送タンパク阻害薬、食欲抑制薬 、アンジオテンシン変換酵素阻害薬、中性エンドペプチダーゼ阻害薬、アンジオ テンシンII受容体拮抗薬、エンドセリン変換酵素阻害薬、エンドセリン受容体 アンタゴニスト、利尿薬、カルシウム拮抗薬、血管拡張性降圧薬、交換神経遮断 薬、中枢性降圧薬、α2-アドレナリン受容体アゴニスト、抗血小板薬、尿酸生 成阻害薬、尿酸排泄促進薬および尿アルカリ化薬からなる群より選択される少な くとも1種の薬剤を組合わせてなる医薬に関するものである。

[0025]

更には、本発明は、一般式

### 【化12】

$$Q^{0A}$$
 $N-N$ 
 $T^{0A}$  (II)

### [0026]

[式中のR  $^{1A}$ は水素原子、下記置換基群(A  $^{1}$ )から選択される同種または異種の基を $^{1}$ ~3個有していてもよい $^{1}$ 6アルキル基、下記置換基群(A  $^{1}$ )から選択される同種または異種の基を $^{1}$ 0~3個有していてもよい $^{1}$ 7の基準、下記置換基群(A  $^{1}$ 1)から選択される同種または異種の基を $^{1}$ 7の3個有していてもよい $^{1}$ 8の基を $^{1}$ 7の3個有していてもよい $^{1}$ 9の基を $^{1}$ 7の3個有していてもよい $^{1}$ 9の基を $^{1}$ 7の3個有していてもよい $^{1}$ 9の基果される同種または異種の基を $^{1}$ 7の3個有していてもよい $^{1}$ 9の表を $^{1}$ 7のの選択される同種または異種の基を $^{1}$ 7の3個有していてもよい $^{1}$ 7のの選択される同種または異種の基を $^{1}$ 7の3個有していてもよい $^{1}$ 8の基果であり、または下記置換基群(B  $^{1}$ 1)から選択される同種または異種の基を $^{1}$ 7のででもよい $^{1}$ 9のテロアルキル基、または下記置換基群(B  $^{1}$ 1)から選択される同種または異種の基を $^{1}$ 7ののテロアルキル基であり、

Q0AおよびT0Aはどちらか一方が保護基を有する

[0027]

【化13】

[0028]

から選択される基であり、他方が下記置換基群(A1)から選択される同種または異種の基を $1\sim3$ 個有していてもよい $C_{1-6}$ アルコキシ基、下記置換基群(A1)から選択される同種または異種の基を $1\sim3$  個有していてもよい $C_{1-6}$ アル

キル基でモノ又はジ置換されていてもよいアミノ基、または下記置換基群(A1)から選択される同種または異種の基を $1\sim3$  個有していてもよい $C_{2-9}$ ヘテロシクロアルキル基であり、

RAは下記置換基群(A 1)から選択される同種または異種の基を $1\sim3$ 個有していてもよい $C_{3-8}$ シクロアルキル基、下記置換基群(B 1)から選択される同種または異種の基を $1\sim3$  個有していてもよい $C_{6-10}$ アリール基、下記置換基群(A 1)から選択される同種または異種の基を $1\sim3$  個有していてもよい $C_{2-9}$ へテロシクロアルキル基、または下記置換基群(B 1)から選択される同種または異種の基を $1\sim3$  個有していてもよい $C_{1-9}$ へテロアリール基であり、

置換基群(A 1)は、ハロゲン原子、ニトロ基、シアノ基、オキソ基、 $-G^{1A}$ 、 $-OG^{2B}$ 、 $-SG^{2B}$ 、 $-N(G^{2B})_2$ 、 $-C(=O)G^{2A}$ 、 $-C(=O)OG^{2B}$ 、 $-C(=O)OG^{2B}$ 、 $-C(=O)N(G^{2B})_2$ 、 $-S(=O)_2G^{2A}$ 、 $-S(=O)_2OG^{2A}$ 、 $-S(=O)_2N(G^{2B})_2$ 、 $-S(=O)G^{1A}$ 、 $-OC(=O)G^{1A}$ 、 $-OC(=O)N(G^{2B})_2$ 、 $-NHC(=O)G^{2A}$ 、 $-OS(=O)_2G^{1A}$ 、 $-NHS(=O)_2G^{1A}$ 及び $-C(=O)NHS(=O)_2G^{1A}$ であり、

置換基群(B 1)は、ハロゲン原子、ニトロ基、シアノ基、 $-G^{1A}$ 、 $-OG^{2B}$ 、 $-SG^{2B}$ 、-N( $G^{2B}$ ) $_2$ 、 $-G^{3}OG^{4A}$ 、 $-G^{3}N$ ( $G^{4A}$ ) $_2$ 、-C(=O) $G^{2A}$ 、-C(=O) $OG^{2B}$ 、-C(=O)N( $G^{2B}$ ) $_2$ 、-S(=O) $_2G^{2A}$ 、-S(=O) $_2OG^{2A}$ 、-S(=O)  $_2N$ ( $G^{2B}$ ) $_2$ 、-S(=O)  $G^{1A}$ 、-OC(=O)  $G^{1A}$ 、-OC(=O)  $G^{1A}$ 、-OC(=O)  $G^{1A}$  -OC(=O)  $G^{1A}$  -OC(=O) $G^{1A}$  -OC(=O) $G^{1A}$  -OC(=O) $G^{1A}$  -OC(=O) $G^{1A}$  -OC(=O) $G^{1A}$  -OC(=O) $G^{1A}$  -OC(=O) $G^{1A}$  -OC0) $G^{1A}$  -OC0 -OC

たは異種の基を $1\sim3$ 個有していてもよい $C_{2-9}$ へテロシクロアルキル基、または下記置換基群(D 1)から選択される同種または異種の基を $1\sim3$  個有していてもよい $C_{1-9}$ ヘテロアリール基であり、但し、 $G^{1A}$ が置換基中に複数存在する場合は同一でも異なっていてもよく、

 $G^{2A}$ は水素原子、下記置換基群(C 1)から選択される同種または異種の基を 1 ~ 3 個有していてもよい $C_{1-6}$ アルキル基、下記置換基群(C 1)から選択される同種または異種の基を 1 ~ 3 個有していてもよい $C_{2-6}$ アルケニル基、下記置換基群(C 1)から選択される同種または異種の基を 1 ~ 3 個有していてもよい $C_{2-6}$ アルキニル基、下記置換基群(C 1)から選択される同種または異種の基を 1 ~ 3 個有していてもよい $C_{3-8}$ シクロアルキル基、下記置換基群(D 1)から選択される同種または異種の基を 1 ~ 3 個有していてもよい $C_{6-10}$ アリール基、下記置換基群(C 1)から選択される同種または異種の基を 1 ~ 3 個有していてもよい $C_{2-9}$ へテロシクロアルキル基、または下記置換基群(D 1)から選択される同種または異種の基を 1 ~ 3 個有していてもよい $C_{1-9}$ へテロアリール基であり、但し、 $G^{2A}$ が置換基中に複数存在する場合は同一でも異なっていてもよく、

 $G^{2B}$ は保護基、水素原子、下記置換基群(C1)から選択される同種または異種の基を $1\sim3$  個有していてもよい $C_{1-6}$ アルキル基、下記置換基群(C1)から選択される同種または異種の基を $1\sim3$  個有していてもよい $C_{2-6}$ アルケニル基、下記置換基群(C1)から選択される同種または異種の基を $1\sim3$  個有していてもよい $C_{2-6}$ アルキニル基、下記置換基群(C1)から選択される同種または異種の基を $1\sim3$  個有していてもよい $C_{3-8}$ シクロアルキル基、下記置換基群(D1)から選択される同種または異種の基を $1\sim3$  個有していてもよい $C_{6-10}$ アリール基、下記置換基群(D1)から選択される同種または異種の基を $1\sim3$  個有していてもよいD10~の選択される同種または異種の基をD10~の選択される同種または異種の基をD10~の要素をD10~の要素をD10~の要素をD10~の要素をD10~の要素をD10~の要素をD10~の要素をD10~の要素をD10~のを選択される同種または異種の基をD10~の要素をD10~の要素をD10~のを選択される同種または異種の基をD10~の要素をD10~のを選択される同種または異種の基をD10~の要素をD10~のを選択される同種または異種の基をD10~の要素をD10~のを選択される同種または異種の基をD10~のを選択される同種または異種の基をD10~のを

 $G^3$ は $C_{1-6}$ アルキル基であり、

 $G^{4A}$ は下記置換基群(C1)から選択される同種または異種の基を $1\sim3$ 個有していてもよい $C_{1-6}$ アルキル基であり、但し、 $G^{4A}$ が置換基中に複数存在する場合は同一でも異なっていてもよい)

置換基群(C 1)は、ハロゲン原子、ニトロ基、シアノ基、オキソ基、 $-G^5$ 、 $-OG^6A$ 、 $-SG^6A$ 、 $-N(G^6A)$  2、-C(=O)  $G^6$ 、-C(=O)  $OG^6A$ 、-C(=O)  $N(G^6A)$  2、-S(=O)  $2G^6$ 、-S(=O)  $2OG^6$ 、-S(=O)  $2N(G^6A)$  2、-S(=O)  $G^5$ 、-OC(=O)  $G^5$ 、-OC(=O)  $G^6$ 0  $G^6$ 1  $G^6$ 2  $G^6$ 3  $G^6$ 4  $G^6$ 5  $G^6$ 5  $G^6$ 6  $G^6$ 6  $G^6$ 7  $G^6$ 7  $G^6$ 8  $G^6$ 9  $G^$ 

置換基群(D 1)は、ハロゲン原子、ニトロ基、シアノ基、 $-G^5$ 、 $-OG^{6A}$ 、 $-SG^6$   $-SG^$ 

(置換基群(C 1)及び/又は(D 1)中の $G^5$ は $C_{1-6}$ アルキル基、 $C_{2-6}$ アルケニル基、 $C_{3-8}$ シクロアルキル基、 $C_{6-10}$ アリール基、 $C_{2-9}$ ヘテロシクロアルキル基または $C_{1-9}$ ヘテロアリール基であり、 $G^5$ が置換基中に複数存在する場合は同一でも異なっていてもよく、

 $G^6$ は水素原子、 $C_{1-6}$ アルキル基、 $C_{2-6}$ アルケニル基、 $C_{2-6}$ アルキニル基、 $C_{3-8}$ シクロアルキル基、 $C_{6-10}$ アリール基、 $C_{2-9}$ ヘテロアリール基であり、但し、 $G^6$ が置換基中に複数存在する場合は同一でも異なっていてもよく、

 $G^{6A}$ は保護基、水素原子、 $C_{1-6}$ アルキル基、 $C_{2-6}$ アルケニル基、 $C_{2-6}$ アルキニル基、 $C_{3-8}$ シクロアルキル基、 $C_{6-10}$ アリール基、 $C_{2-9}$ ヘテロシクロアルキル基または $C_{1-9}$ ヘテロアリール基であり、但し、 $G^{6A}$ が置換基中に複数存在する場合は同一でも異なっていてもよい)〕

で表されるピラゾール誘導体またはその塩;及び、一般式

[0029]

## 【化14】

$$Q^{0B}$$
 $N-N$ 
 $T^{0B}$ 
 $R^{1A}$ 
 $N-N$ 

### [0030]

Q0BおよびT0Bはどちらか一方が水酸基であり、他方が下記置換基群(A1)から選択される同種または異種の基を $1\sim3$  個有していてもよい $C_{1-6}$ アルコキシ基、下記置換基群(A1)から選択される同種または異種の基を $1\sim3$  個有していてもよい $C_{1-6}$ アルキル基でモノ又はジ置換されていてもよいアミノ基、または下記置換基群(A1)から選択される同種または異種の基を $1\sim3$  個有していてもよい $C_{2-9}$ へテロシクロアルキル基であり、

RAは下記置換基群(A 1)から選択される同種または異種の基を  $1\sim3$  個有していてもよい  $C_{3-8}$ シクロアルキル基、下記置換基群(B 1)から選択される同種または異種の基を  $1\sim3$  個有していてもよい  $C_{6-10}$  アリール基、下記置換基群(A 1)から選択される同種または異種の基を  $1\sim3$  個有していてもよい  $C_{2-9}$  ヘテロシクロアルキル基、または下記置換基群(B 1)から選択される同種または異種の基を  $1\sim3$  個有していてもよい  $C_{1-9}$  ヘテロアリール基であり、

置換基群(A 1)は、ハロゲン原子、ニトロ基、シアノ基、オキソ基、 $-G^{1A}$ 、 $-OG^{2B}$ 、 $-SG^{2B}$ 、-N( $G^{2B}$ ) $_2$ 、-C(=O) $G^{2A}$ 、-C(=O) $OG^{2B}$ 、-C(=O) $OG^{2B}$ 、-C(=O) $OG^{2B}$ 、-C(=O) $OG^{2B}$ 0、-C0 (=O0)  $OG^{2B}$ 0、-C1 (=O0)  $OG^{2B}$ 0、-C1 (=O0)  $OG^{2B}$ 1、-C2 (=O0)  $OG^{2A}$ 3、-C4 (=O0)  $OG^{2A}$ 4、-C5 (=O0)  $OG^{2A}$ 5 (=O0)  $OG^{2A}$ 6 (=O0)  $OG^{2A}$ 7 (=O0)  $OG^{2A}$ 8 (=O0)  $OG^{2A}$ 9 (=O0)  $OG^{2A}$ 9

置換基群(B 1)は、ハロゲン原子、ニトロ基、シアノ基、 $-G^{1A}$ 、 $-OG^{2B}$ 、 $-SG^{2B}$ 、-N( $G^{2B}$ ) $_2$ 、 $-G^{3}OG^{4A}$ 、 $-G^{3}N$ ( $G^{4A}$ ) $_2$ 、-C(=O) $G^{2A}$ 、-C(=O) $OG^{2B}$ 、-C(=O)N( $G^{2B}$ ) $_2$ 、-S(=O) $_2G^{2A}$ 、-S(=O) $_2OG^{2A}$ 、-S(=O)  $_2N$ ( $G^{2B}$ ) $_2$ 、-S(=O) $G^{1A}$ 、-OC(=O) $G^{1A}$ 、-OC(=O) $OG^{1A}$  OC( $OG^{2B}$ ) $OG^{2A}$   $OG^{2B}$ 0) $OG^{2A}$ 0  $OG^{2B}$ 0  0  $OG^$ 

(置換基群(A 1)及び/又は(B 1)中の $G^{1A}$ は下記置換基群(C 1)から選択される同種または異種の基を $1\sim3$ 個有していてもよい $C_{1-6}$ アルキル基、下記置換基群(C 1)から選択される同種または異種の基を $1\sim3$  個有していてもよい $C_{2-6}$ アルケニル基、下記置換基群(C 1)から選択される同種または異種の基を $1\sim3$  個有していてもよい $C_{2-6}$ アルキニル基、下記置換基群(C 1)から選択される同種または異種の基を $1\sim3$  個有していてもよい $C_{3-8}$ シクロアルキル基、下記置換基群(D 1)から選択される同種または異種の基を $1\sim3$  個有していてもよい $C_{6-10}$ アリール基、下記置換基群(C 1)から選択される同種または異種の基を $1\sim3$  個有していてもよい $C_{2-9}$ へテロアルキル基、または下記置換基群(D 1)から選択される同種または異種の基を $1\sim3$  個有していてもよい $C_{1-9}$ へテロアリール基であり、但し、 $G^{1A}$ が置換基中に複数存在する場合は同一でも異なっていてもよく、

 $G^{2A}$ は水素原子、下記置換基群( $C_1$ )から選択される同種または異種の基を 1 ~ 3 個有していてもよい  $C_{1-6}$ アルキル基、下記置換基群( $C_1$ )から選択される同種または異種の基を 1 ~ 3 個有していてもよい  $C_{2-6}$ アルケニル基、下記置換基群( $C_1$ )から選択される同種または異種の基を 1 ~ 3 個有していてもよい  $C_{2-6}$ アルキニル基、下記置換基群( $C_1$ )から選択される同種または異種の基

を $1\sim3$ 個有していてもよい $C_{3-8}$ シクロアルキル基、下記置換基群(D1)から選択される同種または異種の基を $1\sim3$  個有していてもよい $C_{6-10}$ アリール基、下記置換基群(C1)から選択される同種または異種の基を $1\sim3$  個有していてもよい $C_{2-9}$ ヘテロシクロアルキル基、または下記置換基群(D1)から選択される同種または異種の基を $1\sim3$  個有していてもよい $C_{1-9}$ ヘテロアリール基であり、但し、 $G^{2A}$ が置換基中に複数存在する場合は同一でも異なっていてもよく、

 $G^{2B}$ は保護基、水素原子、下記置換基群(C1)から選択される同種または異種の基を $1\sim3$ 個有していてもよい $C_{1-6}$ アルキル基、下記置換基群(C1)から選択される同種または異種の基を $1\sim3$  個有していてもよい $C_{2-6}$ アルケニル基、下記置換基群(C1)から選択される同種または異種の基を $1\sim3$  個有していてもよい $C_{2-6}$ アルキニル基、下記置換基群(C1)から選択される同種または異種の基を $1\sim3$  個有していてもよい $C_{3-8}$ シクロアルキル基、下記置換基群(D1)から選択される同種または異種の基を $1\sim3$  個有していてもよい $C_{6-10}$ アリール基、下記置換基群(D1)から選択される同種または異種の基を $1\sim3$  個有していてもよい $D_{2-9}$ であり、 $D_{2-9}$ でロアルキル基、または下記置換基群( $D_{1}$ )から選択される同種または異種の基を $1\sim3$  個有していてもよい $D_{2-9}$ でのテロアルキル基、または下記置換基群( $D_{1}$ )から選択される同種または異種の基を $1\sim3$  個有していてもよい $D_{1-9}$ であり、 $D_{1-9}$ でも異なっていてもよく、

 $G^3$ は $C_{1-6}$ アルキル基であり、

 $G^{4A}$ は下記置換基群(C1)から選択される同種または異種の基を $1\sim3$  個有していてもよい  $C_{1-6}$ アルキル基であり、但し、 $G^{4A}$ が置換基中に複数存在する場合は同一でも異なっていてもよい)

置換基群(C 1)は、ハロゲン原子、ニトロ基、シアノ基、オキソ基、 $-G^5$ 、 $-OG^6A$ 、 $-SG^6A$ 、 $-N(G^6A)$  2、-C(=O)  $G^6$ 、-C(=O)  $OG^6A$ 、-C(=O)  $N(G^6A)$  2、-S(=O)  $2G^6$ 、-S(=O)  $2OG^6$ 、-S(=O)  $2N(G^6A)$  2、-S(=O)  $G^5$ 、-OC(=O)  $G^5$ 、-OC(=O)  $G^6$   $G^6A$  2、-S(=O)  $G^6$   $G^6$ 

置換基群(D1)は、ハロゲン原子、ニトロ基、シアノ基、 $-G^5$ 、 $-OG^{6A}$ 、 $-SG^6$   $-SG^6$ 

(置換基群(C 1)及び/又は(D 1)中の $G^5$ は $C_{1-6}$ アルキル基、 $C_{2-6}$ アルケニル基、 $C_{3-8}$ シクロアルキル基、 $C_{6-10}$ アリール基、 $C_{2-9}$ ヘテロシクロアルキル基または $C_{1-9}$ ヘテロアリール基であり、 $G^5$ が置換基中に複数存在する場合は同一でも異なっていてもよく、

 $G^6$ は水素原子、 $C_{1-6}$ アルキル基、 $C_{2-6}$ アルケニル基、 $C_{2-6}$ アルキニル基、 $C_{3-8}$ シクロアルキル基、 $C_{6-10}$ アリール基、 $C_{2-9}$ ヘテロアリール基であり、但し、 $G^6$ が置換基中に複数存在する場合は同一でも異なっていてもよく、

 $G^{6A}$ は保護基、水素原子、 $C_{1-6}$ アルキル基、 $C_{2-6}$ アルケニル基、 $C_{2-6}$ アルキニル基、 $C_{3-8}$ シクロアルキル基、 $C_{6-10}$ アリール基、 $C_{2-9}$ ヘテロシクロアルキル基または $C_{1-9}$ ヘテロアリール基であり、但し、 $G^{6A}$ が置換基中に複数存在する場合は同一でも異なっていてもよい)〕

で表されるピラゾール誘導体またはその塩に関するものである。

# [0031]

本発明において、 $C_{1-6}$ アルキル基とは、メチル基、エチル基、プロピル基、イソプロピル基、ブチル基、イソブチル基、secーブチル基、tertーブチル基、ペンチル基、イソペンチル基、ネオペンチル基、tertーペンチル基、ヘキシル基等の炭素数  $1 \sim 6$  の直鎖状または枝分かれ状のアルキル基をいう。  $C_{2-6}$ アルケニル基とは、ビニル基、アリル基、1-プロペニル基、イソプロペニル基、1-ブテニル基、2-ブテニル基、2-メチルアリル基等の炭素数  $2\sim 6$  の直鎖状または枝分かれ状のアルケニル基をいう。  $C_{2-6}$ アルキニル基とは、エチニル基、2-プロピニル基等の炭素数  $2\sim 6$  の直鎖状または枝分かれ状のアルケニル基をいう。  $C_{2-6}$ アルコキシ基とは、メトキシ基、プロポキ

シ基、イソプロポキシ基、ブトキシ基、イソブトキシ基、sec-ブトキシ基、 tertーブトキシ基、ペンチルオキシ基、イソペンチルオキシ基、ネオペンチ ルオキシ基、tertーペンチルオキシ基、ヘキシルオキシ基等の炭素数1~6 の直鎖状または枝分かれ状のアルコキシ基をいう。 $C_{1-6}$ アルキル基でモノ又は ジ置換されていてもよいアミノ基とは、上記C<sub>1-6</sub>アルキル基でモノ置換或いは 同種又は異種の上記C<sub>1-6</sub>アルキル基でジ置換されていてもよいアミノ基をいう 。C<sub>3-8</sub>シクロアルキル基とは、シクロプロピル基、シクロブチル基、シクロペ ンチル基、シクロヘキシル基、シクロヘプチル基またはシクロオクチル基をいう 。 $C_{6-10}$ アリール基とは、フェニル基またはナフチル基をいう。 $C_{2-9}$ ヘテロシ クロアルキル基とは、モルホリン、チオモルホリン、テトラヒドロフラン、テト ラヒドロピラン、アジリジン、アゼチジン、ピロリジン、イミダゾリジン、オキ サゾリン、ピペリジン、ピペラジン、ピラゾリジン等から派生される、酸素原子 、硫黄原子および窒素原子から選択される同種または異種のヘテロ原子を1~2 個結合部位以外の環内に含む3~8員環のヘテロシクロアルキル基、又はシクロ ヘキサン環、ベンゼン環、ピリジン環等の脂肪族又は芳香族の炭素環又は複素環 が縮合した5又は6員環の上記へテロシクロアルキル基をいう。C<sub>1-9</sub>ヘテロア リール基とは、チアゾール、オキサゾール、イソチアゾール、イソオキサゾール 、ピリジン、ピリミジン、ピラジン、ピリダジン、ピロール、チオフェン、イミ ダゾール、ピラゾール、オキサジアゾール、チオジアゾール、テトラゾール、フ ラザン等から派生される、酸素原子、硫黄原子および窒素原子から選択される同 種または異種のヘテロ原子を1~4個結合部位以外の環内に含む5又は6員環の ヘテロアリール基、又はベンゼン環、ピラゾール環、ピリジン環等の5又は6員 環の芳香族の炭素環又は複素環が縮合した上記へテロアリール基をいう。ハロゲ ン原子とはフッ素原子、塩素原子、臭素原子またはヨウ素原子をいう。水酸基の 保護基とは、ベンジル基、p-メトキシベンジル基、p-ニトロベンジル基、メ トキシメチル基、アセチル基、tert-ブチルジメチルシリル基、アリル基、 ベンゾイル基、ピバロイル基、ベンジルオキシカルボニル基等の一般的に有機合 成反応において用いられる水酸基の保護基をいう。チオール基の保護基とは、ベ ンジル基、p-メトキシベンジル基、p-ニトロベンジル基、トリフェニルメチ

ル基、メトキシメチル基、アセチル基、ベンゾイル基、ピバロイル基、ベンジル オキシカルボニル基、エチルアミノカルボニル基等の一般的に有機合成反応にお いて用いられるチオール基の保護基をいう。アミノ基の保護基とは、ベンジルオ キシカルボニル基、tert-ブトキシカルボニル基、ベンジル基、トリフルオ ロアセチル基等の一般的に有機合成反応において用いられるアミノ基の保護基を いう。カルボキシ基の保護基とは、ベンジル基、tert-ブチルジメチルシリ ル基、アリル基、メチル基、エチル基等の一般的に有機合成反応において用いら れるカルボキシ基の保護基をいう。

## [0032]

本発明の前記一般式(I)で表される化合物は、例えば、以下の方法に従い製 造することができる。

[0033]

#### 【化15】

## [0034]

[式中のGは水酸基に保護基を有する、 $\beta$  - D -  $\emptyset$  ルコピラノシルオキシ基、 $\beta$ -D-マンノピラノシルオキシ基、 $\alpha-D-$ グルコピラノシルオキシ基、 $\alpha-D$ -マンノピラノシルオキシ基、eta - D - 2 - デオキシグルコピラノシルオキシ基 および $\alpha-D-2-デオキシグルコピラノシルオキシ基から選択でされる基であ$ り、

Xは臭素原子等の脱離基であり、

 $X^1$ はハロゲン原子、メシルオキシ基、トシルオキシ基等の脱離基であり、

R1Bは前記置換基群 (A1) から選択される同種または異種の基を1~3個有し ていてもよいC<sub>1-6</sub>アルキル基、前記置換基群(A 1)から選択される同種また は異種の基を1~3個有していてもよいC2-6アルケニル基、前記置換基群(A

1)から選択される同種または異種の基を1~3個有していてもよいC2-6アル

キニル基、前記置換基群(A1)から選択される同種または異種の基を $1\sim3$ 個有していてもよい $C_{3-8}$ シクロアルキル基、前記置換基群(B1)から選択される同種または異種の基を $1\sim3$ 個有していてもよい $C_{6-10}$ アリール基、前記置換基群(A1)から選択される同種または異種の基を $1\sim3$  個有していてもよい $C_{2-9}$ ヘテロシクロアルキル基、または前記置換基群(B1)から選択される同種または異種の基を $1\sim3$  個有していてもよい $C_{1-9}$ ヘテロアリール基であり、QAおよびTAはどちらか一方が保護基を有する

[0035]

【化16】

[0036]

から選択される基であり、他方が前記置換基群(A1)から選択される同種または異種の基を $1\sim3$ 個有していてもよい $C_{1-6}$ アルキル基、前記置換基群(A1)から選択される同種または異種の基を $1\sim3$  個有していてもよい $C_{1-6}$ アルコキシ基、前記置換基群(A1)から選択される同種または異種の基を $1\sim3$  個有していてもよい $C_{1-6}$ アルキル基でモノ又はジ置換されていてもよいアミノ基、前記置換基群(A1)から選択される同種または異種の基を $1\sim3$  個有していてもよい $C_{3-8}$ シクロアルキル基、または前記置換基群(A1)から選択される同種または異種の基を $1\sim3$  個有していてもよい $1\sim3$ 0 個有していてもよい $1\sim3$ 0 の表記では異種の基を $1\sim3$ 1 のの表記では異種の基を $1\sim3$ 1 の表記では異種の基を $1\sim3$ 1 のの表記では異種の基を $1\sim3$ 1 のの表記では異性の基を $1\sim3$ 1 のの表記では異性の表記では異性の基を $1\sim3$ 1 のの表記では異性の基を $1\sim3$ 1 のの表記では異性の基を $1\sim3$ 1 のの表記では異性の基を $1\sim3$ 1 のの表記では異性の表記では異性の表記では異性の基を $1\sim3$ 1 のの表記を $1\sim3$ 1 のの表記では異性の表記では表記では、 $1\sim3$ 1 のの表記では、 $1\sim3$ 1 のの表記を、 $1\sim3$ 1 のの表記では、 $1\sim3$ 1 のの表記では

 $QB_{33}$ よび $T^B$ はどちらか一方が水酸基であり、他方が前記置換基群(A1)から選択される同種または異種の基を $1\sim3$  個有していてもよい $C_{1-6}$ アルキル基、前記置換基群(A1)から選択される同種または異種の基を $1\sim3$  個有していてもよい $C_{1-6}$ アルコキシ基、前記置換基群(A1)から選択される同種または異種の基を $1\sim3$  個有していてもよい $C_{1-6}$ アルキル基でモノ又はジ置換されていてもよい $C_{1-6}$ アルキル基でモノ又はジ置換されていてもよい $C_{1-6}$ アルキル基でモノ又はジ置換されていてもよい $C_{1-6}$ アルキル基、または前記置換基群( $A_{1}$ )から選択される同種または異種の基を $1\sim3$  個有していてもよい $C_{3-8}$ シクロアルキル基、または前記置換基群( $A_{1}$ 

)から選択される同種または異種の基を $1 \sim 3$  個有していてもよい $C_{2-9}$ ヘテロシクロアルキル基であり、

R、R1、R1A、RA、QおよびTは前記と同じ意味をもつ]

[0037]

#### 工程1

前記一般式(III)で表されるピラゾール誘導体を前記一般式(IV)で表 される糖供与体を用いて、水と不活性溶媒中、水酸化ナトリウム、水酸化カリウ ム、炭酸カリウムなどの塩基およびベンジルトリ(nーブチル)アンモニウムク ロリド、ベンジルトリ (nーブチル) アンモニウムブロミド、テトラ (nーブチ ル) アンモニウム硫酸水素塩などの相間移動触媒の存在下に配糖化させ、必要に 応じ、前記一般式(V)で表されるアルキル化剤を用いて、不活性溶媒中、炭酸 セシウム、炭酸カリウム、水素化ナトリウムなどの塩基の存在下、必要に応じて 触媒量のヨウ化ナトリウムの存在下にN-アルキル化させることにより本発明の 前記一般式(II)で表される化合物を製造することができる。配糖化反応に用 いられる不活性溶媒としては、例えば、塩化メチレン、トルエン、ベンゾトリフ ルオリドなどを挙げることができる。その反応温度は通常0℃~還流温度であり 、反応時間は使用する原料物質や溶媒、反応温度などにより異なるが、通常30 分~1日間である。N-アルキル化反応に用いられる溶媒としては、例えば、ア セトニトリル、エタノール、1,2-ジメトキシエタン、テトラヒドロフラン、 N, N-ジメチルホルムアミド、N, N-ジメチルアセトアミド、N-メチルピ ロリジノン、ジメチルスルホキシド、それらの混合溶媒などを挙げることができ る。その反応温度は通常室温~還流温度であり、反応時間は使用する原料物質や 溶媒、反応温度などにより異なるが、通常10分間~1日間である。また、得ら れた前記一般式(II)で表される化合物は、常法に従いその塩に変換した後、 工程2において使用することもできる。

[0038]

#### 工程2

前記一般式(II)で表される化合物をアルカリ加水分解等の有機合成において一般的に使用される方法に従い、糖部分等の保護基を除去した後、必要に応じ

、前記一般式(V)で表されるアルキル化剤を用いて、不活性溶媒中、炭酸セシ ウム、炭酸カリウム、水素化ナトリウムなどの塩基の存在下、必要に応じて触媒 量のヨウ化ナトリウムの存在下にN-アルキル化させ、更に糖部分以外に保護基 を有する場合は、有機合成において一般的に使用される方法に従い、脱保護させ ることにより、本発明の前記一般式(I)で表される化合物を製造することがで きる。例えば、加水分解反応に用いられる溶媒としては、例えば、メタノール、 エタノール、テトラヒドロフラン、水、それらの混合溶媒などを挙げることがで き、塩基としては、例えば、水酸化ナトリウム、ナトリウムメトキシド、ナトリ ウムエトキシド、メチルアミン、ジメチルアミンなどを挙げることができる。そ の反応温度は通常0℃~還流温度であり、反応時間は使用する原料物質や溶媒、 反応温度などにより異なるが、通常30分間~1日間である。N-アルキル化反 応に用いられる溶媒としては、例えば、アセトニトリル、エタノール、1,2-ジメトキシエタン、テトラヒドロフラン、N, Nージメチルホルムアミド、N, N-ジメチルアセトアミド、N-メチルピロリジノン、ジメチルスルホキシド、 それらの混合溶媒などを挙げることができる。その反応温度は通常室温~還流温 度であり、反応時間は使用する原料物質や溶媒、反応温度などにより異なるが、 通常10分間~1日間である。

[0039]

[0040]

### 【化17】

### [0041]

[式中の $Q^C$ 及び $T^C$ はどちらか一方が保護基を有する

### 【化18】

### [0042]

であり、他方が前記置換基群(A1)から選択される同種または異種の基を $1\sim3$  個有していてもよい $C_{1-6}$ アルキル基、前記置換基群(A1)から選択される同種または異種の基を $1\sim3$  個有していてもよい $C_{1-6}$ アルコキシ基、前記置換基群(A1)から選択される同種または異種の基を $1\sim3$  個有していてもよい $C_{1-6}$ アルキル基でモノ又はジ置換されていてもよいPミノ基、前記置換基群(A1)から選択される同種または異種の基を $1\sim3$  個有していてもよい $C_{3-8}$ シクロアルキル基、または前記置換基群(A1)から選択される同種または異種の基を $1\sim3$  個有していてもよい $C_{3-8}$ シクロアルキル基、または前記置換基群(A1)から選択される同種または異種の基を $1\sim3$  個有していてもよい $C_{2-9}$ ヘテロシクロアルキル基であり、

 $Q^D$ 及び $T^D$ はどちらか一方が保護基を有する $\beta-D-$ マンノピラノシルオキシ基であり、他方が前記置換基群(A 1)から選択される同種または異種の基を  $1\sim 3$  個有していてもよい $C_{1-6}$ アルキル基、前記置換基群(A 1)から選択される同種または異種の基を  $1\sim 3$  個有していてもよい $C_{1-6}$ アルコキシ基、前記置換基群(A 1)から選択される同種または異種の基を  $1\sim 3$  個有していてもよいC

1-6アルキル基でモノ又はジ置換されていてもよいアミノ基、前記置換基群(A 1)から選択される同種または異種の基を  $1 \sim 3$  個有していてもよい  $C_{3-8}$ シクロアルキル基、または前記置換基群(A 1)から選択される同種または異種の基を  $1 \sim 3$  個有していてもよい  $C_{2-9}$ ヘデロシクロアルキル基であり、

 $Q^1$ 及び $T^1$ はどちらか一方が $\beta$ -D-マンノピラノシルオキシ基であり、他方が前記置換基群(A)から選択される同種または異種の基を $1\sim3$ 個有していてもよい $C_{1-6}$ アルキル基、前記置換基群(A)から選択される同種または異種の基を $1\sim3$  個有していてもよい $C_{1-6}$ アルコキシ基、前記置換基群(A)から選択される同種または異種の基を $1\sim3$  個有していてもよい $C_{1-6}$ アルキル基でモノ又はジ置換されていてもよいアミノ基、前記置換基群(A)から選択される同種または異種の基を $1\sim3$  個有していてもよい $C_{3-8}$ シクロアルキル基、または前記置換基群(A)から選択される同種または異種の基を $1\sim3$  個有していてもよい $C_{2-9}$ でアロシクロアルキル基であり、R、 $R^1$ 、 $R^1$ A、 $R^1$ B、 $R^1$ A、 $R^2$ B、 $R^3$ A、 $R^3$ B 、 $R^3$ A  $R^3$ B 、 $R^3$ A  $R^3$ B 、 $R^3$ A  $R^3$ B 、 $R^3$ B  $R^3$ B

[0043]

### 工程3

## [0044]

## 工程4

前記一般式(VII)で表される化合物を水素化ホウ素ナトリウム、水素化ジイソプチルアルミニウム、水素化トリイソプロポキシアルミニウム等の還元剤を用いて、不活性溶媒中で還元し、必要に応じ、前記一般式(V)で表されるアルキル化剤を用いて、不活性溶媒中、炭酸セシウム、炭酸カリウム、水素化ナトリ

ウムなどの塩基の存在下、必要に応じて触媒量のヨウ化ナトリウムの存在下にNーアルキル化させることにより相当する前記一般式(IIa)で表される化合物を製造することができる。還元反応に用いられる溶媒としては、メタノール、エタノール、テトラヒドロフラン、ジエチルエーテル、トルエン、それらの混合溶媒などを挙げることができる。反応温度は通常−78℃~還流温度であり、反応時間は使用する原料物質や溶媒、反応温度などにより異なるが、通常30分間~1日間である。Nーアルキル化反応に用いられる溶媒としては、例えば、アセトニトリル、エタノール、1,2ージメトキシエタン、テトラヒドロフラン、N,Nージメチルホルムアミド、N,Nージメチルアセトアミド、Nーメチルピロリジノン、ジメチルスルホキシド、それらの混合溶媒などを挙げることができる。その反応温度は通常室温~還流温度であり、反応時間は使用する原料物質や溶媒、反応温度などにより異なるが、通常10分間~1日間である。また、得られた前記一般式(IIa)で表される化合物は、常法に従いその塩に変換した後、工程5において使用することもできる。

## [0045]

#### 工程5

前記一般式(IIa)で表される化合物をアルカリ加水分解等の有機合成において一般的に使用される方法に従い、糖部分等の保護基を除去した後、必要に応じ、前記一般式(V)で表されるアルキル化剤を用いて、不活性溶媒中、炭酸セシウム、炭酸カリウム、水素化ナトリウムなどの塩基の存在下、必要に応じて触媒量のヨウ化ナトリウムの存在下にNーアルキル化させ、更に糖部分以外に保護基を有する場合は、有機合成において一般的に使用される方法に従い、脱保護させることにより、本発明の前記一般式(Ia)で表される化合物を製造することができる。例えば、加水分解反応に用いられる溶媒としては、例えば、メタノール、エタノール、テトラヒドロフラン、水、それらの混合溶媒などを挙げることができ、塩基としては、例えば、水酸化ナトリウム、ナトリウムメトキシド、ナトリウムエトキシド、メチルアミン、ジメチルアミンなどを挙げることができる。その反応温度は通常0℃~還流温度であり、反応時間は使用する原料物質や溶媒、反応温度などにより異なるが、通常30分間~1日間である。Nーアルキル

化反応に用いられる溶媒としては、例えば、アセトニトリル、エタノール、1,2ージメトキシエタン、テトラヒドロフラン、N,Nージメチルホルムアミド、N,Nージメチルアセトアミド、Nーメチルピロリジノン、ジメチルスルホキシド、それらの混合溶媒などを挙げることができる。その反応温度は通常室温~還流温度であり、反応時間は使用する原料物質や溶媒、反応温度などにより異なるが、通常10分間~1日間である。

## [0046]

前記製造方法において出発物質として用いられる、本発明の前記一般式(III)で表される化合物は、例えば、以下の方法に従い製造することができる。

[0047]

#### 【化19】

# [0048]

〔式中のYはハロゲン原子、メシルオキシ基、トシルオキシ基等の脱離基であり

LはMgBr、MgCl、MgI、ZnI、ZnBr、ZnClまたはリチウム原子であり、

 $R^0$ は $C_{1-6}$ アルキル基であり、

 $R^{1A}$ 、 $R^{A}$ 、 $Q^{B}$ および $T^{B}$ は前記と同じ意味をもつ)

[0049]

#### 工程A

前記一般式(VIII)で表される化合物を前記一般式(IX)で表されるケト酢酸エステルと、不活性溶媒中、水素化ナトリウム、カリウム tertーブトキシドなどの塩基の存在下に縮合させることにより前記一般式(X)で表される化合物を製造することができる。縮合反応に用いられる不活性溶媒としては、例えば、1,2ージメトキシエタン、テトラヒドロフラン、N,Nージメチルホルムアミド、それらの混合溶媒などを挙げることができる。反応温度は通常室温~還流温度であり、反応時間は使用する原料物質や溶媒、反応温度などにより異なるが、通常1時間~1日間である。

[0050]

#### 工程B

前記一般式(X)で表される化合物を前記一般式(XI)で表されるヒドラジン化合物又はその水和物若しくはその塩と不活性溶媒中、塩基の存在下または非存在下に縮合させた後、必要に応じて常法に従い保護基を導入することにより、本発明の前記一般式(III)で表されるピラゾール誘導体を製造することができる。縮合反応に用いられる不活性溶媒としては、例えば、トルエン、テトラヒドロフラン、クロロホルム、メタノール、エタノール、それらの混合溶媒などを挙げることができ、塩基としては、例えば、トリエチルアミン、ジイソプロピル

エチルアミン、ピリジン、ナトリウムメトキシド、ナトリウムエトキシド等を挙げることができる。反応温度は通常室温~還流温度であり、反応時間は使用する原料物質や溶媒、反応温度などにより異なるが、通常1時間~1日間である。尚、得られた前記一般式(III)で表されるピラゾール誘導体は、常法に従い適宜その塩に変換した後、次工程において使用することもできる。

## [0051]

#### 工程C

前記一般式(XII)で表されるジチオ炭酸エステル化合物を前記一般式(XII)で表されるケトン化合物と、不活性溶媒中、ナトリウムアミドなどの塩基の存在下に縮合させることにより前記一般式(XIV)で表される化合物を製造することができる。縮合反応に用いられる不活性溶媒としては、例えば、トルエンなどを挙げることができる。反応温度は通常-20 $\mathbb{C}$ ~還流温度であり、反応時間は使用する原料や溶媒、反応温度などにより異なるが、通常30分間 $\sim1$ 日間である。

#### [0052]

#### 工程D

前記一般式(XIV)で表される化合物を前記一般式(XI)で表されるヒドラジン化合物又はその水和物若しくはその塩と、不活性溶媒中、トリエチルアミン、ジイソプロピルエチルアミンなどの塩基の存在下に縮合させた後、必要に応じて保護基を導入することにより前記一般式(XV)で表されるベンジルオキシピラゾール誘導体を製造することができる。縮合反応に用いられる不活性溶媒としては、例えば、アセトニトリルなどを挙げることができる。反応温度は通常0℃~還流温度であり、反応時間使用する原料物質や溶媒反応温度などにより異なるが、通常1時間~1日間である。

# [0053]

#### 工程E

前記一般式 (XV) で表される化合物をオキシ塩化リン及びN, N-ジメチルホルムアミドを用いた<math>Vilsmeier反応等によりホルミル化することにより前記一般式 (XVI) で表されるピラゾールアルデヒド誘導体を製造すること

#### [0054]

#### 工程F

#### [0055]

#### 工程G

前記一般式(X V I I I)で表される化合物を、不活性溶媒中、塩酸等の酸の存在下または非存在下、パラジウム炭素末などのパラジウム系触媒を用いて接触還元し、前記一般式(X V I I I)で表される化合物が硫黄原子を含む場合は、必要に応じて更にトリフルオロ酢酸及びジメチルスルフィドの水溶液中、通常 0 ℃~還流温度にて30分間~1日間酸処理することにより、本発明の前記一般式(I I I)で表されるピラゾール誘導体を製造することができる。接触還元に用いられる溶媒としては、例えば、メタノール、エタノール、テトラヒドロフラン、酢酸エチル、酢酸、イソプロパノール、それらの混合溶媒などを挙げることができ、反応温度は通常室温~還流温度であり、反応時間は使用する原料物質や溶媒、反応温度などにより異なるが、通常30分間~1日間である。尚、得られた前記一般式(I I I)で表されるピラゾール誘導体は常法に従い適宜その塩に変換した後、次工程において使用することもできる。

## [0056].

尚、前記一般式(III)又は(IIIa)で表される化合物の内、TBが水

酸基である化合物には、以下に示す互変異性体が存在し、反応の相違により状態が変化するが、前記一般式(III)又は(IIIa)で表される化合物には何れの化合物も含まれる。

[0057]

【化20】

[0058]

また、前記一般式(III)又は(IIIa)で表される化合物の内、 $Q^B$ が水酸基である化合物には、以下に示す互変異性体が存在し、反応の相違により状態が変化するが、前記一般式(III)又は(IIIa)で表される化合物には何れの化合物も含まれる。

[0059]

【化21】

[0060]

更に、前記一般式(III)又は(IIIa)で表される化合物の内、R<sup>1A</sup>が水素原子である化合物には、以下に示す互変異性体が存在し、反応の相違により状態が変化するが、前記一般式(III)又は(IIIa)で表される化合物には何れの化合物も含まれる。

[0061]

【化22】

### [0062]

前記製造方法において得られる本発明の前記一般式(I)で表される化合物は、慣用の分離手段である分別再結晶法、クロマトグラフィーを用いた精製法、溶媒抽出法、固相抽出法等により単離精製することができる。

#### [0063]

本発明の前記一般式 (I) で表されるピラゾール誘導体は、常法により、その薬理学的に許容される塩とすることができる。このような塩としては、塩酸、臭化水素酸、ヨウ化水素酸、硫酸、硝酸、リン酸などの鉱酸との酸付加塩、ギ酸、酢酸、メタンスルホン酸、ベンゼンスルホン酸、pートルエンスルホン酸、プロピオン酸、クエン酸、コハク酸、酒石酸、フマル酸、酪酸、シュウ酸、マロン酸、マレイン酸、乳酸、リンゴ酸、炭酸、グルタミン酸、アスパラギン酸等の有機酸との酸付加塩、ナトリウム塩、カリウム塩等の無機塩基との塩、NーメチルーDーグルカミン、N,N'ージベンジルエチレンジアミン、2ーアミノエタノール、トリス(ヒドロキシメチル)アミノメタン、アルギニン、リジン等の有機塩基との付加塩を挙げることができる。

## [0064]

本発明の前記一般式(I)で表される化合物またはその薬理学的に許容される 塩、或いはそれらのプロドラッグには、水やエタノール等の医薬品として許容さ れる溶媒との溶媒和物も含まれる。

## [0065]

本発明の前記一般式(I)で表されるピラゾール誘導体およびそのプロドラッ

グのうち、不飽和結合を有する化合物には、2つの幾何異性体が存在するが、本 発明においてはシス (Z) 体の化合物またはトランス (E) 体の化合物のいずれ の化合物を使用してもよい。

## [0066]

本発明の前記一般式 (I)で表されるピラゾール誘導体およびそのプロドラックのうち、グルコピラノシルオキシ、マンノピラノシルオキシ及び2ーデオキシグルコピラノシルオキシの糖部分を除き不斉炭素原子を有する化合物には、R配置の化合物とS配置の化合物の2種類の光学異性体が存在するが、本発明においてはいずれの光学異性体を使用してもよく、それらの光学異性体の混合物であっても構わない。また、回転障害を有する化合物においては、2種類の回転異性体が存在するが、本発明においてはいずれの回転異性体を使用してもよく、それらの回転異性体の混合物であっても構わない。

## [0067]

本発明の前記一般式(I)で表される化合物のプロドラッグは、対応するハロ ゲン化物等のプロドラッグ化試薬を用いて、常法により、前記一般式(I)で表 される化合物における水酸基(グルコピラノシルオキシ、マンノピラノシルオキ シ及び2-デオキシグルコピラノシルオキシの糖部分の水酸基、場合によりR、  $R^1$ 、QやTに存在する水酸基)、環状アミノ基( $R^1$ が水素原子の場合)、 $C_{1-}$ 6アルキル基でモノ置換されていてもよいアミノ基(R、 $R^1$ 、QやTがアミノ基 又は $C_{1-6}$ アルキル基でモノ置換されたアミノ基を有する置換基である場合)お よびスルホンアミド基から選択される1以上の任意の基に、常法に従い適宜プロ ドラッグを構成する基を導入した後、所望に応じ、適宜常法に従い単離精製する ことにより製造することができる。水酸基において使用されるプロドラッグを構 成する基としては、例えば、 $C_{2-20}$ アシル基、 $C_{1-6}$ アルコキシ( $C_{2-7}$ アシル) 基、 $C_{2-7}$ アルコキシカルボニル( $C_{2-7}$ アシル)基、 $C_{2-7}$ アルコキシカルボニ ル基、 $C_{1-6}$ アルコキシ( $C_{2-7}$ アルコキシカルボニル)基、ベンゾイル基、(C2-7アシルオキシ)メチル基、 $1-(C_{2-7}$ アシルオキシ)エチル基、 $(C_{2-7}$ ア ルコキシカルボニル)オキシメチル基、 $1-\left(\left(C_{2-7}$ アルコキシカルボニル) オキシ] エチル基、(C<sub>3-7</sub>シクロアルキル)オキシカルボニルオキシメチル基

、1- [ (C<sub>3-7</sub>シクロアルキル) オキシカルボニルオキシ] エチル基、各種ア ミノ酸、リン酸誘導体又はケイ皮酸誘導体と縮合したエステル基等を挙げること ができ、アミノ基において使用されるプロドラッグを構成する基としては、例え ば、 $C_{2-7}$ アシル基、 $C_{1-6}$ アルコキシ( $C_{2-7}$ アシル)基、 $C_{2-7}$ アルコキシカル ボニル ( $C_{2-7}$ アシル) 基、 $C_{2-7}$ アルコキシカルボニル基、 $C_{1-6}$ アルコキシ(  $C_{2-7}$ アルコキシカルボニル)基、ベンゾイル基、( $C_{2-7}$ アシルオキシ)メチル 基、 $1-(C_{2-7}$ アシルオキシ)エチル基、( $C_{2-7}$ アルコキシカルボニル)オキ シメチル基、 $1-[(C_{2-7}$ アルコキシカルボニル)オキシ]エチル基、 $(C_{3-7}$ シクロアルキル)オキシカルボニルオキシメチル基、1-〔(C3-7シクロアル キル)オキシカルボニルオキシ]エチル基、各種アミノ酸と縮合したアミド基等 を挙げることができ、環状アミノ基において使用されるプロドラッグを構成する 基としては、例えば、 $C_{2-7}$ アシル基、 $C_{1-6}$ アルコキシ( $C_{2-7}$ アシル)基、 $C_2$  $_{-7}$ アルコキシカルボニル( $C_{2-7}$ アシル)基、 $C_{2-7}$ アルコキシカルボニル基、C1-6アルコキシ( $C_{2-7}$ アルコキシカルボニル)基、( $C_{2-7}$ アシルオキシ)メチ ル基、 $1-(C_{2-7}$ アシルオキシ)エチル基、( $C_{2-7}$ アルコキシカルボニル)オ キシメチル基、 $1-[(C_{2-7}$ アルコキシカルボニル)オキシ]エチル基、( $C_3$ \_7シクロアルキル)オキシカルボニルオキシメチル基、1-〔(C<sub>3-7</sub>シクロア ルキル)オキシカルボニルオキシ]エチル基、ベンゾイル基等を挙げることがで き、スルホンアミド基において使用されるプロドラッグを構成する基としては、 例えば、 (C2-7アシルオキシ) メチル基、 $1-(C_{2-7}アシルオキシ)$  エチル基 、( $C_{2-7}$ アルコキシカルボニル)オキシメチル基、1-〔( $C_{2-7}$ アルコキシカ ルボニル)オキシ]エチル基、(C<sub>3-7</sub>シクロアルキル)オキシカルボニルオキ シメチル基、 $1-[(C_{3-7}$ シクロアルキル) オキシカルボニルオキシ] エチル 基等を挙げることができる。 $C_{2-7}$ アシル基とは、アセチル基、プロピオニル基 、ブチリル基、イソブチリル基、バレリル基、ピバロイル基、ヘキサノイル基等 の炭素数2~7の直鎖状または枝分かれ状のアシル基をいい、C2-20アシル基と は、アセチル基、プロピオニル基、ブチリル基、イソブチリル基、バレリル基、 ピバロイル基、ヘキサノイル基、ラウロイル基、ミリストイル基、パルミトイル 基、ステアロイル基等の炭素数2~20の直鎖状または枝分かれ状のアシル基を

いう。C<sub>1-6</sub>アルコキシ (C<sub>2-7</sub>アシル) 基とは、メトキシ基、エトキシ基、プロ ポキシ基、イソプロポキシ基、ブトキシ基、イソブトキシ基、sec-ブトキシ 基、tert-ブトキシ基、ペンチルオキシ基、イソペンチルオキシ基、ネオペ ンチルオキシ基、tertーペンチルオキシ基、ヘキシルオキシ基等の炭素数1  $\sim 6$  の直鎖状または枝分かれ状のアルコキシ基(以下、 $C_{1-6}$ アルコキシ基とい う) で置換された上記 $C_{2-7}$ アシル基をいい、 $C_{2-7}$ アルコキシカルボニル基とは 、メトキシカルボニル基、エトキシカルボニル基、プロポキシカルボニル基、イ ソプロポキシカルボニル基、ブトキシカルボニル基、イソブチルオキシカルボニ ル基、sec-ブトキシカルボニル基、tert-ブトキシカルボニル基、ペン チルオキシカルボニル基、イソペンチルオキシカルボニル基、ネオペンチルオキ シカルボニル基、tert-ペンチルオキシカルボニル基、ヘキシルオキシカル ボニル基等の炭素数2~7の直鎖状または枝分かれ状のアルコキシカルボニル基 、及びシクロプロピルオキシカルボニル基、シクロブチルオキシカルボニル基、 シクロペンチルオキシカルボニル基、シクロヘキシルオキシカルボニル基等の3 ~6 員環のシクロアルキル基を有する環状のアルコキシカルボニル基をいい、C 2-7アルコキシカルボニル ( $C_{2-7}$ アシル) 基とは、上記 $C_{2-7}$ アルコキシカルボ ニル基で置換された上記 $C_{2-7}$ アシル基をいい、 $C_{1-6}$ アルコキシ( $C_{2-7}$ アルコ キシカルボニル)基とは、上記 $C_{1-6}$ アルコキシ基で置換された上記 $C_{2-7}$ アルコ キシカルボニル基をいい、( $C_{2-7}$ アシルオキシ)メチル基とは、上記 $C_{2-7}$ アシ ル基で〇一置換されたヒドロキシメチル基をいい、 $1-(C_{2-7}$ アシルオキシ) エチル基とは、上記C<sub>2-7</sub>アシル基でO-置換された1-ヒドロキシエチル基を いい、( $C_{2-7}$ アルコキシカルボニル)オキシメチル基とは、上記 $C_{2-7}$ アルコキ シカルボニル基でO-置換されたヒドロキシメチル基をいい、1-〔(C<sub>2-7</sub>ア ルコキシカルボニル)オキシ]エチル基とは、上記 C 2-7アルコキシカルボニル 基でO-置換された1-ヒドロキシエチル基をいう。また、(C<sub>3-7</sub>シクロアル キル)オキシカルボニル基とは、前記C3-7シクロアルキル基を有するエステル 基をいい、(C3-7シクロアルキル)オキシカルボニルオキシメチル基とは、上 記 (C<sub>3-7</sub>シクロアルキル) オキシカルボニル基で〇一置換されたヒドロキシメ チル基をいい、1-[(C<sub>3-7</sub>シクロアルキル)オキシカルボニルオキシ]エチ

ル基とは、上記(C<sub>3-7</sub>シクロアルキル)オキシカルボニル基で〇一置換された 1ーヒドロキシエチル基をいう。更には、プロドラッグを構成する基として、グ ルコピラノシル基、ガラクトピラノシル基等の糖残基を挙げることができ、例え ば、グルコピラノシルオキシ基等の糖部分の4位又は6位の水酸基に導入するの が好ましい。

### [0068]

本発明の前記一般式(I)で表されるピラゾール誘導体は、例えば、下記ヒト 1,5-アンヒドログルシトール/フルクトース/マンノース輸送担体阻害作用 確認試験において、強力なヒト1,5-アンヒドログルシトール/フルクトース /マンノース輸送担体阻害作用を示した。このように、本発明の前記一般式(I ) で表されるピラゾール誘導体は、腎臓や小腸において多く分布する 1, 5ーア ンヒドログルシトール/フルクトース/マンノース輸送担体に対して優れた阻害 作用を発現し、腎臓におけるグルコース、マンノース及びフルクトースの再吸収 又は細胞内取り込みを顕著に抑制し、或いは小腸からこれらの糖吸収を阻害して 血糖値の上昇を顕著に抑制することができる。それ故、本発明の前記一般式(I ) で表されるピラゾール誘導体、その薬理学的に許容される塩及びそれらのプロ ドラッグは、腎臓や小腸における1,5-アンヒドログルシトール/フルクトー ス/マンノース輸送担体活性に関連する、例えば、糖尿病性合併症(例えば、網 膜症、神経障害、腎症、潰瘍、大血管症)、糖尿病、耐糖能異常、肥満症、高イ ンスリン血症、高脂質血症、高コレステロール血症、高トリグリセリド血症、脂 質代謝異常、アテローム性動脈硬化症、高血圧、うっ血性心不全、浮腫、高尿酸 血症、痛風等のグルコース、フルクトース及び/又はマンノースの過剰利用に起 因する疾患或いは高血糖症に起因する疾患の予防、進展阻止または治療薬として 有用であり、特には、糖尿病性腎症等の糖尿病性合併症の予防又は進展阻止に極 めて有用である。

## [0069]

また、本発明の化合物は、1,5-アンヒドログルシトール/フルクトース/マンノース輸送担体阻害薬以外の少なくとも1種の薬剤と適宜組み合わせて使用することもできる。本発明の化合物と組み合わせて使用できる薬剤としては、例

えば、インスリン感受性増強薬、糖吸収阻害薬、ビグアナイド薬、インスリン分 泌促進薬、SGLT2活性阻害薬、インスリン又はインスリン類縁体、グルカゴ ン受容体アンタゴニスト、インスリン受容体キナーゼ刺激薬、トリペプチジルペ プチダーゼII阻害薬、ジペプチジルペプチダーゼIV阻害薬、プロテインチロ シンホスファターゼー1B阻害薬、グリコゲンホスホリラーゼ阻害薬、グルコー スー6ーホスファターゼ阻害薬、フルクトースービスホスファターゼ阻害薬、ピ ルビン酸デヒドロゲナーゼ阻害薬、肝糖新生阻害薬、Dーカイロイノシトール( D-chiroinositol)、グリコゲン合成酵素キナーゼー3阻害薬、 グルカゴン様ペプチドー1、グルカゴン様ペプチドー1類縁体、グルカゴン様ペ プチド-1アゴニスト、アミリン、アミリン類縁体、アミリンアゴニスト、アル ドース還元酵素阻害薬、終末糖化産物 (advanced glycation endproducts) 生成阻害薬、プロテインキナーゼC阻害薬、γーア ミノ酪酸受容体アンタゴニスト、ナトリウムチャンネルアンタゴニスト、転写因 子 $NF-\kappa$  B阻害薬、脂質過酸化酵素阻害薬、 $N-アセチル化-\alpha-リンクトー$ アシッドージペプチダーゼ( $N-acetylated-\alpha-linked-a$ c i d-d i p e p t i d a s e) 阻害薬、インスリン様成長因子-I、血小板 由来成長因子(PDGF)、血小板由来成長因子(PDGF)類縁体(例えば、 PDGF-AA、PDGF-BB、PDGF-AB)、上皮增殖因子(EGF) 、神経成長因子、カルニチン誘導体、ウリジン、5-ヒドロキシー1-メチルヒ ダントイン、EGB-761、ビモクロモル(bimoclomol)、スロデ キシド (sulodexide)、Y-128、ヒドロキシメチルグルタリルコ エンザイムA還元酵素阻害薬、フィブラート系化合物、 $\beta_3$ ーアドレナリン受容 体アゴニスト、アシルコエンザイムA:コレステロールアシル基転移酵素阻害薬 、プロブコール、甲状腺ホルモン受容体アゴニスト、コレステロール吸収阻害薬 、リパーゼ阻害薬、ミクロソームトリグリセリドトランスファープロテイン阻害 薬、リポキシゲナーゼ阻害薬、カルニチンパルミトイルトランスフェラーゼ阻害 薬、スクアレン合成酵素阻害薬、低比重リポ蛋白受容体増強薬、ニコチン酸誘導 体、胆汁酸吸着薬、ナトリウム共役胆汁酸トランスポーター阻害薬、コレステロ ールエステル転送タンパク阻害薬、食欲抑制薬、アンジオテンシン変換酵素阻害 薬、中性エンドペプチダーゼ阻害薬、アンジオテンシン I I 受容体拮抗薬、エンドセリン変換酵素阻害薬、エンドセリン受容体アンタゴニスト、利尿薬、カルシウム拮抗薬、血管拡張性降圧薬、交換神経遮断薬、中枢性降圧薬、α2ーアドレナリン受容体アゴニスト、抗血小板薬、尿酸生成阻害薬、尿酸排泄促進薬、尿アルカリ化薬等を挙げることができる。

### [0070]

本発明の化合物と上記の薬剤を1種類又はそれ以上組合わせて使用する場合、本発明は、単一の製剤としての同時投与、別個の製剤としての同一又は異なる投与経路による同時投与、及び別個の製剤としての同一又は異なる投与経路による間隔をずらした投与のいずれの投与形態を含み、本発明の化合物と上記の薬剤を組合わせてなる医薬とは、上記の如く単一製剤としての投与形態や別個の製剤を組み合わせた投与形態を含む。

#### [0071]

本発明の化合物は、1種類又はそれ以上の上記薬剤と適宜組合わせて使用することにより、上記疾患の予防又は治療上相加効果以上の有利な効果を得ることができる。または、同様に、単独に使用する場合に比較してその使用量を減少させたり、或いは併用する1,5-アンヒドログルシトール/フルクトース/マンノース輸送担体阻害薬以外の薬剤の副作用を回避又は軽減させることができる。

## [0072]

組合わせて使用される薬剤の具体的な化合物や処置すべき好適な疾患について下記の通り例示するが、本発明の内容はこれらに限定されるものではなく、具体的な化合物においてはそのフリー体、及びその又は他の薬理学的に許容される塩を含む。

## [0073]

インスリン感受性増強薬としては、トログリタゾン、塩酸ピオグリタゾン、マレイン酸ロシグリタゾン、ダルグリタゾンナトリウム、GI-262570、イサグリタゾン (isaglitazone)、LG-100641、NC-2100、T-174、DRF-2189、CLX-0921、CS-011、GW-1929、シグリタゾン、エングリタゾンナトリウム、NIP-221等のペ

ルオキシソーム増殖薬活性化受容体γアゴニスト、GW-9578、BM-17 0744等のペルオキシソーム増殖薬活性化受容体 α アゴニスト、GW-409 544, KRP-297, NN-622, CLX-0940, LR-90, SB -219994、DRF-4158、DRF-MDX8等のペルオキシソーム増 殖薬活性化受容体 α / γ アゴニスト、A L R T − 2 6 8 、A G N − 4 2 0 4 、M X-6054、AGN-194204、LG-100754、ベクサロテン(b exarotene)等のレチノイドX受容体アゴニスト、及びレグリキサン、 ONO-5816、MBX-102、CRE-1625、FK-614、CLX -0901, CRE-1633, NN-2344, BM-13125, BM-5 01050, HQL-975, CLX-0900, MBX-668, MBX-6 75, S-15261, GW-544, AZ-242, LY-510929, A R-H049020、GW-501516等のその他のインスリン感受性増強薬 が挙げられる。インスリン感受性増強薬は、特には糖尿病、耐糖能異常、糖尿病 性合併症、肥満症、高インスリン血症、高脂質血症、高コレステロール血症、高 トリグリセリド血症、脂質代謝異常、アテローム性動脈硬化症の処置に好ましく 、また抹消におけるインスリン刺激伝達機構の異常を改善することにより、血中 グルコースの組織への取り込みを亢進し血糖値を低下させることから、糖尿病、 耐糖能異常、高インスリン血症の処置に更に好ましい。

### [0074]

糖吸収阻害薬としては、アカルボース、ボグリボース、ミグリトール、CKD-711、エミグリテート、MDL-25,637、カミグリボース、MDL-73,945等の $\alpha$ -グルコシダーゼ阻害薬、AZM-127等の $\alpha$ -アミラーゼ阻害薬、SGLT1活性阻害薬等が挙げられる。糖吸収阻害剤は、特には糖尿病、耐糖能異常、糖尿病性合併症、肥満症、高インスリン血症の処置に好ましく、また食物中に含まれる炭水化物の消化管における酵素消化を阻害し、体内へのグルコースの吸収を遅延または阻害することから、耐糖能異常の処置に更に好ましい。

## [0075]

ビグアナイド薬としては、フェンホルミン、塩酸ブホルミン、塩酸メトホルミ

ン等が挙げられる。ビグアナイド剤は、特には糖尿病、耐糖能異常、糖尿病性合併症、高インスリン血症の処置に好ましく、また肝臓における糖新生抑制作用や組織での嫌気的解糖促進作用あるいは抹消におけるインスリン抵抗性改善作用などにより、血糖値を低下させることから、糖尿病、耐糖能異常、高インスリン血症の処置に更に好ましい。

#### [0076]

インスリン分泌促進薬としては、トルブタミド、クロルプロパミド、トラザミド、アセトへキサミド、グリクロピラミド、グリブリド(グリベンクラミド)、グリクラジド、1-ブチルー3-メタニリルウレア、カルブタミド、グリボルヌリド、グリピジド、グリキドン、グリソキセピド、グリブチアゾール、グリブゾール、グリヘキサミド、グリミジンナトリウム、グリピナミド、フェンブタミド、トルシクラミド、グリメピリド、ナテグリニド、ミチグリニドカルシウム水和物、レパグリニド等が挙げられる。インスリン分泌促進薬は、特には糖尿病、耐糖能異常、糖尿病性合併症の処置に好ましく、また膵臓 $\beta$ 細胞に作用しインスリン分泌を増加させることにより血糖値を低下させることから、糖尿病、耐糖能異常の処置に更に好ましい。

#### [0077]

SGLT2活性阻害薬としては、T-1095を始め、特開平10-237089号公報、特開2001-288178号公報、WO01/16147公報、WO01/27128公報、WO01/68660公報、WO01/74834公報、WO01/74835公報、WO02/28872公報、WO02/36602公報、WO02/44192公報、WO02/053573公報、WO02/064606公報、WO02/068439公報、WO02/068440公報等記載の化合物等が挙げられる。SGLT2活性阻害薬は、特には糖尿病、耐糖能異常、糖尿病性合併症、肥満症、高インスリン血症の処置に好ましく、また腎臓の尿細管におけるグルコースの再吸収を抑制することにより血糖値を低下させることから、糖尿病、耐糖能異常、肥満症、高インスリン血症の処置に更に好ましい。

#### [0078]

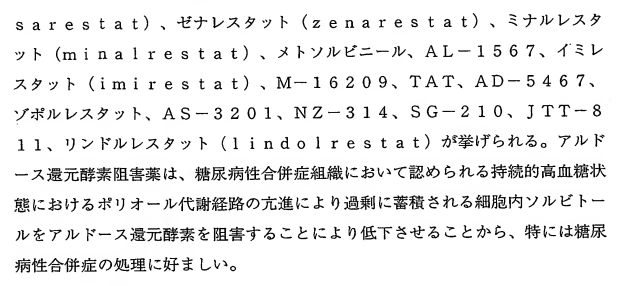
インスリン又はインスリン類縁体としては、ヒトインスリン、動物由来のインスリン、ヒト又は動物由来のインスリン類縁体が挙げられる。これらの薬剤は、特には糖尿病、耐糖能異常、糖尿病性合併症の処置に好ましく、糖尿病、耐糖能異常の処置に更に好ましい。

#### [0079]

グルカゴン受容体アンタゴニストとしては、BAY-27-9955、NNC -92-1687等が挙げられ、インスリン受容体キナーゼ刺激薬としては、T ER-17411、L-783281、KRX-613等が挙げられ、トリペプ チジルペプチダーゼ I I 阻害薬としては、UCL-1397等が挙げられ、ジペ プチジルペプチダーゼIV阻害薬としては、NVP-DPP728A、TSL-225、P-32/98等が挙げられ、プロテインチロシンホスファターゼー1 B阻害薬としては、PTP-112、OC-86839、PNU-177496 等が挙げられ、グリコゲンホスホリラーゼ阻害薬としては、NN-4201、C P-368296等が挙げられ、フルクトースービスホスファターゼ阻害薬とし ては、R-132917等が挙げられ、ピルビン酸デヒドロゲナーゼ阻害薬とし ては、AZD-7545等が挙げられ、肝糖新生阻害薬としては、FR-225 659等が挙げられ、グルカゴン様ペプチド-1類縁体としては、エキセンジン -4(exendin-4)、CJC-1131等が挙げられ、グルカゴン様ペ プチド-1アゴニストとしては、AΖM-134、LY-315902が挙げら れ、アミリン、アミリン類縁体またはアミリンアゴニストとしては、酢酸プラム リンチド等が挙げられる。これらの薬剤、グルコースー6ーホスファターゼ阻害 薬、D-カイロイノシトール、グリコゲン合成酵素キナーゼー3阻害薬及びグル カゴン様ペプチドー1は、特には糖尿病、耐糖能異常、糖尿病性合併症、高イン スリン血症の処置に好ましく、糖尿病、耐糖能異常の処置に更に好ましい。

## [0800]

アルドース還元酵素阻害薬としては、ガモレン酸アスコルビル、トルレスタット、エパルレスタット、ADN-138、BAL-ARI8、ZD-5522、ADN-311、GP-1447、IDD-598、フィダレスタット、ソルビニール、ポナルレスタット(ponalrestat)、リサレスタット(ri



#### [0081]

終末糖化産物生成阻害薬としては、ピリドキサミン、OPB-9195、ALT-946、ALT-711、塩酸ピマゲジン等が挙げられる。終末糖化産物生成阻害薬は、糖尿病状態における持続的高血糖により亢進される終末糖化産物生成を阻害することにより細胞障害を軽減させるため、特には糖尿病性合併症の処置に好ましい。

### [0082]

プロテインキナーゼC阻害薬としては、LY-333531、ミドスタウリン等が挙げられる。プロテインキナーゼC阻害薬は、糖尿病状態における持続的高血糖により認められるプロテインキナーゼC活性の亢進を抑制するため、特には糖尿病性合併症の処置に好ましい。

#### [0083]

 $\gamma-$ アミノ酪酸受容体アンタゴニストとしては、トピラマート等が挙げられ、ナトリウムチャンネルアンタゴニストとしては、塩酸メキシレチン、オクスカルバゼピン等が挙げられ、転写因子NF- $\kappa$ B阻害薬としては、デクスリポタム(dexlipotam)等が挙げられ、脂質過酸化酵素阻害薬としては、メシル酸チリラザド等が挙げられ、N-アセチル化- $\alpha$ -リンクト-アシッドージペプチダーゼ阻害薬としては、GPI-5693等が挙げられ、カルニチン誘導体としては、カルニチン、塩酸レバセカルニン、塩化レボカルニチン、レボカルニチン、、ST-261等が挙げられる。これらの薬剤、インスリン様成長因子-I、

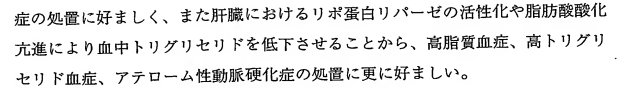
血小板由来成長因子、血小板由来成長因子類縁体、上皮増殖因子、神経成長因子、ウリジン、5-ヒドロキシー1-メチルヒダントイン、EGB-761、ビモクロモル、スロデキシド及びY-128は、特には糖尿病性合併症の処置に好ましい。

### [0084]

ヒドロキシメチルグルタリルコエンザイムA還元酵素阻害薬としては、セリバ スタチンナトリウム、プラバスタチンナトリウム、ロバスタチン(10vast atin)、シンバスタチン、フルバスタチンナトリウム、アトルバスタチンカ ルシウム水和物、SC-45355、SQ-33600、CP-83101、B B-476, L-669262, S-2468, DMP-565, U-2068 5、BAY-x-2678、BAY-10-2987、ピタバスタチンカルシウ ム、ロスバスタチンカルシウム、コレストロン(colestolone)、ダ ルバスタチン (dalvastatin)、アシテメート、メバスタチン、クリ ルバスタチン (crilvastatin)、BMS-180431、BMY-21950、グレンバスタチン、カルバスタチン、BMY-22089、ベルバ スタチン(bervastatin)等が挙げられる。ヒドロキシメチルグルタ リルコエンザイムA還元酵素阻害薬は、特には高脂質血症、高コレステロール血 症、高トリグリセリド血症、脂質代謝異常、アテローム性動脈硬化症の処置に好 ましく、またヒドロキシメチルグルタリルコエンザイムA還元酵素を阻害するこ とにより血中コレステロールを低下させることから、高脂質血症、高コレステロ ール血症、アテローム性動脈硬化症の処置に更に好ましい。

# [0085]

フィブラート系化合物としては、ベザフィブラート、ベクロブラート、ビニフィブラート、シプロフィブラート、クリノフィブラート、クロフィブラート、クロフィブラートアルミニウム、クロフィブリン酸、エトフィブラート、フェノフィブラート、ゲムフィブロジル、ニコフィブラート、ピリフィブラート、ロニフィブラート、シムフィブラート、テオフィブラート、AHL-157等が挙げられる。フィブラート系化合物は、特には高インスリン血症、高脂質血症、高コレステロール血症、高トリグリセリド血症、脂質代謝異常、アテローム性動脈硬化



#### [0086]

 $\beta_3$ -アドレナリン受容体アゴニストとしては、BRL-28410、SR-58611A、ICI-198157、ZD-2079、BMS-194449、BRL-37344、CP-331679、CP-114271、L-750355、BMS-187413、SR-59062A、BMS-210285、LY-377604、SWR-0342SA、AZ-40140、SB-22652、D-7114、BRL-35135、FR-149175、BRL-26830A、CL-316243、AJ-9677、GW-427353、N-5984、GW-2696、YM178等が挙げられる。 $\beta_3$ -アドレナリン受容体アゴニストは、特には肥満症、高インスリン血症、高脂質血症、高コレステロール血症、高トリグリセリド血症、脂質代謝異常の処置に好ましく、また脂肪における $\beta_3$ -アドレナリン受容体を刺激し脂肪酸酸化の亢進によりエネルギーを消費させることから、肥満症、高インスリン血症の処置に更に好ましい。

## [0087]

アシルコエンザイムA:コレステロールアシル基転移酵素阻害薬としては、NTE-122、MCC-147、PD-132301-2、DUP-129、U-73482、U-76807、RP-70676、P-06139、CP-113818、RP-73163、FR-129169、FY-038、EAB-309、KY-455、LS-3115、FR-145237、T-2591、J-104127、R-755、FCE-28654、YIC-C8-434、アバシミブ(avasimibe)、CI-976、RP-64477、F-1394、エルダシミブ(eldacimibe)、CS-505、CL-283546、YM-17E、レシミビデ(lecimibide)、447C88、YM-750、E-5324、KW-3033、HL-004、エフルシミブ(eflucimibe)等が挙げられる。アシルコエンザイムA:コレステロールアシル基転移酵素阻害薬は、特には高脂質血症、高コレステロール血症、高ト

リグリセリド血症、脂質代謝異常の処置に好ましく、またアシルコエンザイムA:コレステロールアシル基転移酵素を阻害することにより血中コレステロールを低下させることから、高脂質血症、高コレステロール血症の処置に更に好ましい

### [0088]

0

甲状腺ホルモン受容体アゴニストとしては、リオチロニンナトリウム、レボチ ロキシンナトリウム、KB-2611等が挙げられ、コレステロール吸収阻害薬 としては、エゼチミブ、SCH-48461等が挙げられ、リパーゼ阻害薬とし ては、オルリスタット、ATL-962、AZM-131、RED-10300 4 等が挙げられ、カルニチンパルミトイルトランスフェラーゼ阻害薬としては、 エトモキシル等が挙げられ、スクアレン合成酵素阻害薬としては、SDΖ-26 8-198, BMS-188494, A-87049, RPR-101821, ZD-9720、RPR-107393、ER-27856等が挙げられ、ニコ チン酸誘導体としては、ニコチン酸、ニコチン酸アミド、ニコモール、ニセリト ロール、アシピモクス、ニコランジル等が挙げられ、胆汁酸吸着薬としては、コ レスチラミン、コレスチラン、塩酸コレセベラム、GT-102-279等が挙 げられ、ナトリウム共役胆汁酸トランスポーター阻害薬としては、264W94 、S-8921、SD-5613等が挙げられ、コレステロールエステル転送タ ンパク阻害薬としては、PNU-107368E、SC-795、JTT-70 5、CP-529414等が挙げられる。これらの薬剤、プロブコール、ミクロ ソームトリグリセリドトランスファープロテイン阻害薬、リポキシゲナーゼ阻害 薬及び低比重リポ蛋白受容体増強薬は、特には高脂質血症、高コレステロール血 症、高トリグリセリド血症、脂質代謝異常の処置に好ましい。

## [0089]

食欲抑制薬としては、モノアミン再吸収阻害薬、セロトニン再吸収阻害薬、セロトニン放出刺激薬、セロトニンアゴニスト(特に5 H T 2C-アゴニスト)、ノルアドレナリン再吸収阻害薬、ノルアドレナリン放出刺激薬、 $\alpha_1$ -アドレナリン受容体アゴニスト、 $\beta_2$ -アドレナリン受容体アゴニスト、ドーパミンアゴニスト、カンナビノイド受容体アンタゴニスト、 $\gamma$ -アミノ酪酸受容体アンタゴニスト、

スト、 $H_3$ ーヒスタミンアンタゴニスト、Lーヒスチジン、レプチン、レプチン 類縁体、レプチン受容体アゴニスト、メラノコルチン受容体アゴニスト(特にM C3-Rアゴニスト、MC4-Rアゴニスト)、α-メラニン細胞刺激ホルモン 、コカインーアンドアンフェタミンーレギュレーテドトランスクリプト、マホガ ニータンパク、エンテロスタチンアゴニスト、カルシトニン、カルシトニン遺伝 子関連ペプチド、ボンベシン、コレシストキニンアゴニスト(特にCCK-Aア ゴニスト)、コルチコトロピン放出ホルモン、コルチコトロピン放出ホルモン類 縁体、コルチコトロピン放出ホルモンアゴニスト、ウロコルチン、ソマトスタチ ン、ソマトスタチン類縁体、ソマトスタチン受容体アゴニスト、下垂体アデニレ ートシクラーゼ活性化ペプチド、脳由来神経成長因子、シリアリーニュートロピ ックファクター、サイロトロピン放出ホルモン、ニューロテンシン、ソーバジン 、ニューロペプチドYアンタゴニスト、オピオイドペプチドアンタゴニスト、ガ ラニンアンタゴニスト、メラニンーコンセントレイティングホルモン受容体アン タゴニスト、アグーチ関連蛋白阻害薬、オレキシン受容体アンタゴニスト等が挙 げられる。具体的には、モノアミン再吸収阻害薬としては、マジンドール等が挙 げられ、セロトニン再吸収阻害薬としては、塩酸デクスフェンフルラミン、フェ ンフルラミン、塩酸シブトラミン、マレイン酸フルボキサミン、塩酸セルトラリ ン等が挙げられ、セロトニンアゴニストとしては、イノトリプタン、(+)ノル フェンフルラミン等が挙げられ、ノルアドレナリン再吸収阻害薬としては、ブプ ロピオン、GW-320659等が挙げられ、ノルアドレナリン放出刺激薬とし ては、ロリプラム、YM-992等が挙げられ、 $\beta_2-$ アドレナリン受容体アゴ ニストとしては、アンフェタミン、デキストロアンフェタミン、フェンテルミン 、ベンズフェタミン、メタアンフェタミン、フェンジメトラジン、フェンメトラ ジン、ジエチルプロピオン、フェニルプロパノールアミン、クロベンゾレックス 等が挙げられ、ドーパミンアゴニストとしては、ER-230、ドプレキシン、 メシル酸ブロモクリプチンが挙げられ、カンナビノイド受容体アンタゴニストと しては、リモナバント等が挙げられ、γーアミノ酪酸受容体アンタゴニストとし ては、トピラマート等が挙げられ、H3-ヒスタミンアンタゴニストとしてはG T-2394等が挙げられ、レプチン、レプチン類縁体またはレプチン受容体ア ゴニストとしては、LY-355101等が挙げられ、コレシストキニンアゴニスト(特にCCK-Aアゴニスト)としては、SR-146131、SSR-125180、BP-3.200、A-71623、FPL-15849、GI-248573、GW-7178、GI-181771、GW-7854、A-71378等が挙げられ、ニューロペプチドYアンタゴニストとしては、SR-120819-A、PD-160170、NGD-95-1、BIBP-3226、1229-U-91、CGP-71683、BIBO-3304、CP-671906-01、J-115814等が挙げられる。食欲抑制薬は、特には糖尿病、耐糖能異常、糖尿病性合併症、肥満症、高脂血症、高コレステロール血症、高トリグリセリド血症、脂質代謝異常、アテローム性動脈硬化症、高血圧、うっ血性心不全、浮腫、高尿酸血症、痛風の処置に好ましく、また中枢の食欲調節系における脳内モノアミンや生理活性ペプチドの作用を促進あるいは阻害することによって食欲を抑制し、摂取エネルギーを減少させることから、肥満症の処置に更に好ましい。

### [0090]

アンジオテンシン変換酵素阻害薬としては、カプトプリル、マレイン酸エナラプリル、アラセプリル、塩酸デラプリル、ラミプリル、リシノプリル、塩酸イミダプリル、塩酸ベナゼプリル、セロナプリル一水和物、シラザプリル、フォシノプリルナトリウム、ペリンドプリルエルブミン、モベルチプリルカルシウム、塩酸キナプリル、塩酸スピラプリル、塩酸テモカプリル、トランドラプリル、ゾフェノプリルカルシウム、塩酸モエキシプリル(moexipril)、レンチアプリル等が挙げられる。アンジオテンシン変換酵素阻害薬は、特には糖尿病性合併症、高血圧の処置に好ましい。

## [0091]

中性エンドペプチダーゼ阻害薬としては、オマパトリラート、MDL-100240、ファシドトリル(fasidotril)、サムパトリラート、GW-660511X、ミキサンプリル(mixanpril)、SA-7060、E-4030、SLV-306、エカドトリル等が挙げられる。中性エンドペプチダーゼ阻害薬は、特には糖尿病性合併症、高血圧の処置に好ましい。

## [0092]

アンジオテンシン I I 受容体拮抗薬としては、カンデサルタンシレキセチル、カンデサルタンシレキセチル/ヒドロクロロチアジド、ロサルタンカリウム、メシル酸エプロサルタン、バルサルタン、テルミサルタン、イルベサルタン、EX P-3174、L-158809、EXP-3312、オルメサルタン、タソサルタン、KT-3-671、GA-0113、RU-64276、EMD-90423、BR-9701等が挙げられる。アンジオテンシン I I 受容体拮抗薬は、特には糖尿病性合併症、高血圧の処置に好ましい。

## [0093]

エンドセリン変換酵素阻害薬としては、CGS-31447、CGS-35066、SM-19712等が挙げられ、エンドセリン受容体アンタゴニストとしては、L-749805、TBC-3214、BMS-182874、BQ-610、TA-0201、SB-215355、PD-180988、シタクセンタンナトリウム(sitaxsentan)、BMS-193884、ダルセンタン(darusentan)、TBC-3711、ボセンタン、テゾセンタンナトリウム(tezosentan)、J-104132、YM-598、S-0139、SB-234551、RPR-118031A、ATZ-1993、RO-61-1790、ABT-546、エンラセンタン、BMS-207940等が挙げられる。これらの薬剤は、特には糖尿病性合併症、高血圧の処置に好ましい。

## [0094]

利尿薬としては、クロルタリドン、メトラゾン、シクロペンチアジド、トリクロルメチアジド、ヒドロクロロチアジド、ヒドロフルメチアジド、ベンチルヒドロクロロチアジド、ペンフルチジド、メチクロチアジド、インダパミド、トリパミド、メフルシド、アゾセミド、エタクリン酸、トラセミド、ピレタニド、フロセミド、ブメタニド、メチクラン、カンレノ酸カリウム、スピロノラクトン、トリアムテレン、アミノフィリン、塩酸シクレタニン、LLUーα、PNU-80873A、イソソルビド、Dーマンニトール、Dーソルビトール、フルクトース、グリセリン、アセトゾラミド、メタゾラミド、FR-179544、OPC-

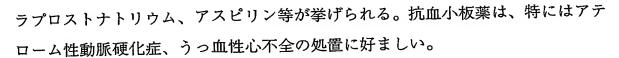
31260、リキシバプタン(lixivaptan)、塩酸コニバプタンが挙 げられる。利尿薬は、特には糖尿病性合併症、高血圧、うっ血性心不全、浮腫の 処置に好ましく、また尿排泄量を増加させることにより血圧を低下させたり、浮 腫を改善するため、高血圧、うっ血性心不全、浮腫の処置に更に好ましい。

## [0095]

カルシウム拮抗薬としては、アラニジピン、塩酸エホニジピン、塩酸ニカルジ ピン、塩酸バルニジピン、塩酸ベニジピン、塩酸マニジピン、シルニジピン、ニ ソルジピン、ニトレンジピン、ニフェジピン、ニルバジピン、フェロジピン、ベ シル酸アムロジピン、プラニジピン、塩酸レルカニジピン、イスラジピン、エル ゴジピン、アゼルニジピン、ラシジピン、塩酸バタニジピン、レミルジピン、塩 酸ジルチアゼム、マレイン酸クレンチアゼム、塩酸ベラパミール、S-ベラパミ ール、塩酸ファスジル、塩酸ベプリジル、塩酸ガロパミル等が挙げられ、血管拡 張性降圧薬としては、インダパミド、塩酸トドララジン、塩酸ヒドララジン、カ ドララジン、ブドララジン等が挙げられ、交換神経遮断薬としては、塩酸アモス ラロール、塩酸テラゾシン、塩酸ブナゾシン、塩酸プラゾシン、メシル酸ドキサ ゾシン、塩酸プロプラノロール、アテノロール、酒石酸メトプロロール、カルベ ジロール、ニプラジロール、塩酸セリプロロール、ネビボロール、塩酸ベタキソ ロール、ピンドロール、塩酸タータトロール、塩酸ベバントロール、マレイン酸 チモロール、塩酸カルテオロール、フマル酸ビソプロロール、マロン酸ボピンド ロール、ニプラジロール、硫酸ペンブトロール、塩酸アセブトロール、塩酸チリ ソロール、ナドロール、ウラピジル、インドラミン等が挙げられ、中枢性降圧薬 としては、レセルピン等が挙げられ、α2-アドレナリン受容体アゴニストとし ては、塩酸クロニジン、メチルドパ、CHF-1035、酢酸グアナベンズ、塩 酸グアンファシン、モクソニジン(moxonidine)、ロフェキシジン( lofexidine)、塩酸タリペキソール等が挙げられる。これらの薬剤は 、特には高血圧の処置に好ましい。

## [0096]

抗血小板薬としては、塩酸チクロピジン、ジピリダモール、シロスタゾール、 イコサペント酸エチル、塩酸サルポグレラート、塩酸ジラゼプ、トラピジル、ベ



## [0097]

尿酸生成阻害薬としては、アロプリノール、オキシプリノール等が挙げられ、 尿酸排泄促進薬としては、ベンズブロマロン、プロベネシド等が挙げられ、尿ア ルカリ化薬としては、炭酸水素ナトリウム、クエン酸カリウム、クエン酸ナトリ ウム等が挙げられる。これらの薬剤は、特には高尿酸血症、痛風の処置に好まし い。

## [0098]

例えば、1,5-アンヒドログルシトール/フルクトース/マンノース輸送担 体阻害薬以外の薬剤と組合わせて使用する場合、糖尿病性合併症の処置において は、インスリン感受性増強薬、糖吸収阻害薬、ビグアナイド薬、インスリン分泌 促進薬、SGLT2活性阻害薬、インスリン又はインスリン類縁体、グルカゴン 受容体アンタゴニスト、インスリン受容体キナーゼ刺激薬、トリペプチジルペプ チダーゼII阻害薬、ジペプチジルペプチダーゼIV阻害薬、プロテインチロシ ンホスファターゼー1B阻害薬、グリコゲンホスホリラーゼ阻害薬、グルコース -6-ホスファターゼ阻害薬、フルクトースービスホスファターゼ阻害薬、ピル ビン酸デヒドロゲナーゼ阻害薬、肝糖新生阻害薬、Dーカイロイノシトール、グ リコゲン合成酵素キナーゼー3阻害薬、グルカゴン様ペプチドー1、グルカゴン 様ペプチドー1類縁体、グルカゴン様ペプチドー1アゴニスト、アミリン、アミ リン類縁体、アミリンアゴニスト、アルドース還元酵素阻害薬、終末糖化産物生 成阻害薬、プロテインキナーゼC阻害薬、γ-アミノ酪酸受容体アンタゴニスト 、ナトリウムチャンネルアンタゴニスト、転写因子NF-κB阻害薬、脂質過酸 化酵素阻害薬、N-アセチル化 $-\alpha-$ リンクト-アシッド-ジペプチダーゼ阻害 薬、インスリン様成長因子-I、血小板由来成長因子、血小板由来成長因子類縁 体、上皮増殖因子、神経成長因子、カルニチン誘導体、ウリジン、5ーヒドロキ シー1ーメチルヒダントイン、EGB-761、ビモクロモル、スロデキシド、 Y-128、アンジオテンシン変換酵素阻害薬、中性エンドペプチダーゼ阻害薬 、アンジオテンシンII受容体拮抗薬、エンドセリン変換酵素阻害薬、エンドセ

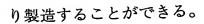
リン受容体アンタゴニストおよび利尿薬からなる群より選択される少なくとも1 種の薬剤と組合わせるのが好ましく、アルドース還元酵素阻害薬、アンジオテン シン変換酵素阻害薬、中性エンドペプチダーゼ阻害薬およびアンジオテンシンI I 受容体拮抗薬からなる群より選択される少なくとも1種の薬剤と組合わせるの が更に好ましい。同様に、糖尿病の処置においては、インスリン感受性増強薬、 ・糖吸収阻害薬、ビグアナイド薬、インスリン分泌促進薬、SGLT2活性阻害薬 、インスリン又はインスリン類縁体、グルカゴン受容体アンタゴニスト、インス リン受容体キナーゼ刺激薬、トリペプチジルペプチダーゼII阻害薬、ジペプチ ジルペプチダーゼ I V阻害薬、プロテインチロシンホスファターゼー1B阻害薬 、グリコゲンホスホリラーゼ阻害薬、グルコースー6ーホスファターゼ阻害薬、 フルクトースービスホスファターゼ阻害薬、ピルビン酸デヒドロゲナーゼ阻害薬 、肝糖新生阻害薬、D-カイロイノシトール、グリコゲン合成酵素キナーゼー3 阻害薬、グルカゴン様ペプチドー1、グルカゴン様ペプチドー1類縁体、グルカ ゴン様ペプチドー1アゴニスト、アミリン、アミリン類縁体、アミリンアゴニス トおよび食欲抑制薬からなる群より選択される少なくとも1種の薬剤と組合わせ るのが好ましく、インスリン感受性増強薬、ビグアナイド薬、インスリン分泌促 進薬、SGLT2活性阻害薬、インスリン又はインスリン類縁体、グルカゴン受 容体アンタゴニスト、インスリン受容体キナーゼ刺激薬、トリペプチジルペプチ ダーゼ I I 阻害薬、ジペプチジルペプチダーゼ I V 阻害薬、プロテインチロシン ホスファターゼー1B阻害薬、グリコゲンホスホリラーゼ阻害薬、グルコースー 6-ホスファターゼ阻害薬、フルクトースービスホスファターゼ阻害薬、ピルビ ン酸デヒドロゲナーゼ阻害薬、肝糖新生阻害薬、D-カイロイノシトール、グリ コゲン合成酵素キナーゼー3阻害薬、グルカゴン様ペプチドー1、グルカゴン様 ペプチドー1類縁体、グルカゴン様ペプチドー1アゴニスト、アミリン、アミリ ン類縁体およびアミリンアゴニストからなる群より選択される少なくとも1種の 薬剤と組合わせるのが更に好ましく、インスリン感受性増強薬、ビグアナイド薬 、インスリン分泌促進薬、SGLT2活性阻害薬およびインスリン又はインスリ ン類縁体からなる群より選択される少なくとも1種の薬剤と組合わせるのが最も 好ましい。また、肥満症の処置においては、インスリン感受性増強薬、糖吸収阻 害薬、ビグアナイド薬、インスリン分泌促進薬、SGLT2活性阻害薬、インスリン又はインスリン類縁体、グルカゴン受容体アンタゴニスト、インスリン受容体キナーゼ刺激薬、トリペプチジルペプチダーゼII阻害薬、ジペプチジルペプチダーゼIV阻害薬、プロテインチロシンホスファターゼー1B阻害薬、グリコゲンホスホリラーゼ阻害薬、グルコースー6-ホスファターゼ阻害薬、フルクトースービスホスファターゼ阻害薬、ピルビン酸デヒドロゲナーゼ阻害薬、肝糖新生阻害薬、Dーカイロイノシトール、グリコゲン合成酵素キナーゼー3阻害薬、グルカゴン様ペプチドー1、グルカゴン様ペプチドー1類縁体、グルカゴン様ペプチドー1アゴニスト、アミリン、アミリン類縁体、アミリンアゴニスト、 $\beta$ 3ーアドレナリン受容体アゴニストおよび食欲抑制薬からなる群より選択される少なくとも1種の薬剤と組合わせるのが更に好ましい。

### [0099]

本発明の医薬組成物を実際の治療に用いる場合、用法に応じ種々の剤型のものが使用される。このような剤型としては、例えば、散剤、顆粒剤、細粒剤、ドライシロップ剤、錠剤、カプセル剤、外用剤(例えば、経皮吸収製剤)、注射剤、座剤、液剤などを挙げることができ、経口または非経口的に投与される。また、本発明の医薬組成物は、徐放性製剤や腸溶性製剤であっても構わない。

## [0100]

これらの医薬組成物は、その剤型に応じ製剤学上使用される手法により適当な 賦形剤、崩壊剤、結合剤、滑沢剤、希釈剤、緩衝剤、等張化剤、防腐剤、湿潤剤 、乳化剤、分散剤、安定化剤、溶解補助剤、増粘剤、ゲル化剤、硬化剤、吸収剤 、粘着化剤、弾性剤、可塑剤、コーティング剤、徐放化剤、抗酸化剤、遮光剤、 帯電防止剤、芳香剤、甘味剤、香味剤、着色剤、無痛化剤などの医薬品添加物を 用いて適宜混合、希釈又は溶解した後、更には被膜等を施し、常法に従い製剤化 することにより製造することができる。また、1,5ーアンヒドログルシトール /フルクトース/マンノース輸送担体阻害薬以外の薬剤と組合わせて使用する場 合は、それぞれの活性成分を同時に或いは別個に上記同様に製剤化することによ



## [0101]

本発明の医薬組成物を実際の治療に用いる場合、その有効成分である前記一般式 (I)で表される化合物またはその薬理学的に許容される塩、或いはそれらのプロドラッグの投与量は患者の年齢、性別、体重、疾患および治療の程度等により適宜決定されるが、経口投与の場合成人1日当たり概ね0.1~1000mgの範囲で、非経口投与の場合は、成人1日当たり概ね0.01~300mgの範囲で、一回または数回に分けて適宜投与することができる。また、1,5ーアンヒドログルシトール/フルクトース/マンノース輸送担体阻害薬以外の薬剤と組合わせて使用する場合、本発明の化合物の投与量は、1,5ーアンヒドログルシトール/フルクトース/マンノース輸送担体阻害作用薬以外の薬剤の投与量に応じて減量することができる。

## [0102]

本発明は、上述した他に、1,5-アンヒドログルシトール/フルクトース/マンノース輸送担体に係るタンパク質を用いることを特徴とする、グルコース、フルクトース及び/又はマンノースの過剰利用に起因する疾患の予防、進展阻止又は治療薬のスクリーニング方法を含むものである。

## [0103]

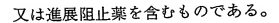
本発明は、1,5-アンヒドログルシトール/フルクトース/マンノース輸送 担体に係るタンパク質を用いることを特徴とする、糖尿病性腎症等の糖尿病性合 併症の予防又は進展阻止薬のスクリーニング方法を含むものである。

## [0104]

また、本発明は、1,5-アンヒドログルシトール/フルクトース/マンノース輸送担体阻害薬を有効成分として含有する、グルコース、フルクトース及び/ 又はマンノースの過剰利用に起因する疾患の予防、進展阻止又は治療薬を含むものである。

## [0105]

本発明は、1,5-アンヒドログルシトール/フルクトース/マンノース輸送 担体阻害薬を有効成分として含有する、糖尿病性腎症等の糖尿病性合併症の予防



## [0106]

更には、本発明は、1,5-アンヒドログルシトール/フルクトース/マンノース輸送担体阻害薬を有効成分として含有する、糖尿病等の高血糖症に起因する疾患の予防、進展阻止又は治療薬を含むものである。

## [0107]

前記の1,5-アンヒドログルシトール/フルクトース/マンノース輸送担体 に係るタンパク質を用いることを特徴とする、グルコース、フルクトース及び/ 又はマンノースの過剰利用に起因する疾患の予防、進展阻止又は治療薬、或いは 糖尿病性腎症等の糖尿病性合併症の予防又は進展阻止薬のスクリーニング方法に つき、下記の通り詳述する。

### [0108]

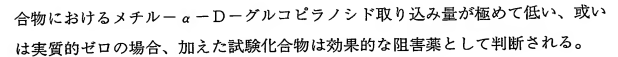
SMINT及びSGLThは、1,5-アンヒドログルシトール/フルクトース/マンノース輸送担体活性を有している。生活習慣の変化に伴い、特にグルコース、フルクトースやマンノース等の糖代謝の流れが変化している、糖尿病性合併症、糖尿病、肥満症などの関連疾患においては、エネルギーが体内に蓄積することがその病態の一因ともなっている。1,5-アンヒドログルシトール/フルクトース/マンノース輸送担体は、腎臓でのグルコース、フルクトース及びマンノースの再吸収又は細胞内取り込み、或いは小腸でのこれらの糖吸収に関与し、糖質の流れを制御することによってエネルギーの流れを制御している。したがって、1,5-アンヒドログルシトール/フルクトース/マンノース輸送担体を阻害することによって糖エネルギーの流れを調節することができると考えられ、1,5-アンヒドログルシトール/フルクトース/マンノース輸送担体の阻害薬はエネルギーバランスの乱れが病態に関与する疾患、即ち糖尿病性腎症等の糖尿病性合併症や高血糖症に起因する疾患の予防、進展阻止または治療に有用である。

## [0109]

本発明のスクリーニング方法は、例えば、以下の方法により行うことができる。まず、1,5-アンヒドログルシトール/フルクトース/マンノース輸送担体 活性を有する前記タンパク質をコードするDNA分子を適当な発現ベクターに組 込み、それを適当な宿主細胞に導入し、適当な条件下にて培養して本発明タンパク質を発現させる。スクリーニングを実施するために前記タンパク質を発現させるのに使用できる適当な発現ベクターとしては、宿主細胞が動物細胞の場合はpCIneo、pcDNA、pME18Sを例示することができ、大腸菌の場合はpBluescriptII、pGEMEX-1を例示することができ、また昆虫細胞ではpBacPARK8-GUS(トランスファー用ベクター)/BacpAK6(ウイルスDNA)などを例示することができる。また、適当な宿主細胞としては、例えばCOS-7細胞などの動物細胞、Sf9細胞などの昆虫細胞、または大腸菌などの原核細胞LB培地(大腸菌)などが例示される。

## [0110]

次いで、先に調製した前記タンパク質発現細胞(例えば、SMINTを発現さ せたCOS-7細胞など)を用いて、例えば、以下のような操作を行う。まず、 塩化ナトリウムを含む取り込み用緩衝液には、非放射ラベル体と<sup>14</sup>Cラベル体の メチルー α-D-グルコピラノシドを最終濃度が1mMとなるように混和して添 加する。試験化合物はジメチルスルフォキシドに溶解した後、蒸留水にて適宜希 釈して1 mMメチルー $\alpha - D$ ーグルコピラノシドを含む取り込み用緩衝液に添加 し、測定用緩衝液とする。対照群用には試験化合物を含まない測定用緩衝液を、 基礎取り込み測定用には、取り込み用緩衝液において塩化ナトリウムに替えて塩 化コリンを含む基礎取り込み測定用緩衝液を調製する。培養した細胞の培地を除 去し、前処置用緩衝液(メチルーα-D-グルコピラノシドを含まない基礎取り 込み用緩衝液)を加え、37℃で10分間静置する。同一操作をもう1度繰り返 した後、前処置用緩衝液を除去し、各測定用緩衝液および基礎取り込み用緩衝液 を加え37℃で静置する。1時間後に測定用緩衝液を除去し、洗浄用緩衝液(1 0 mM非ラベル体メチルーα-D-グルコピラノシドを含む基礎取り込み用緩衝 液)で2回洗浄する。0.2m01/L水酸化ナトリウムで細胞を溶解し、その 液をピコプレートに移す。マイクロシンチ40を加えて混和し、マイクロシンチ・ レーションカウンター トップカウントにて放射活性を計測する。対照群の取り 込み量から基礎取り込み量を差し引いた値を100%として、試験化合物の各濃 度におけるメチルーα・Dーグルコピラノシドの取り込み量を算出する。試験化



#### [0111]

上記スクリーニング方法は、当業者の常識の範囲において適宜変更を加えることができる。また、上記スクリーニング方法等により1,5ーアンヒドログルシトール/フルクトース/マンノース輸送担体阻害活性を確認することができる、1,5ーアンヒドログルシトール/フルクトース/マンノース輸送担体阻害薬を有効成分として含有することにより、グルコース、フルクトース及び/又はマンノースの過剰利用に起因する疾患の予防、進展阻止又は治療薬;糖尿病性腎症等の糖尿病性合併症の予防又は進展阻止薬;或いは糖尿病等の高血糖症に起因する疾患の予防、進展阻止又は治療薬を製造することができる。

### [0112]

### 【発明の実施の形態】

本発明の内容を以下の実施例および試験例でさらに詳細に説明するが、本発明はその内容に限定されるものではない。

### [0113]

#### 実施例1

4-ベンジル-3-( $\beta-$ D-グルコピラノシルオキシ)-1, 5-ジイソプロピル-1 H-ピラゾール

#### 【化23】

## [0114]

#### 第1工程

4-メチル-3-オキソチオペンタン酸=O-ベンジルエステル ナトリウムアミド(3.9g)のトルエン(150mL)懸濁液にジチオ炭酸 =O-ベンジルエステル=S-メチルエステル(9.9g)と3-メチルー2-ブタノン(4.3g)の混合物を室温で加え、室温にて一晩撹拌した。反応混合物を塩酸水溶液(<math>1 mol/L、500 mL)に注ぎ、ジエチルエーテルにて抽出した。有機層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を減圧下留去した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶出溶媒:ヘキサンーへキサン/酢酸エチル=20/1)にて精製し、標記化合物(4.6g)を得た。

## [0115]

#### 第2工程

3ーベンジルオキシー1,5ージイソプロピルー1Hーピラゾール

4-メチル-3-オキソチオペンタン酸=O-ベンジルエステル(0.84g

- ) 及びイソプロピルヒドラジン塩酸塩 (0.52g) のアセトニトリル (4mL
- )懸濁液にトリエチルアミン(1.4g)を加え、室温で一晩撹拌した。反応混合物に水を加え、ジエチルエーテルで抽出した。有機層の溶媒を減圧下留去し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶出溶媒:ヘキサン/塩化メチレン= $1/1\sim2/3$ )にて精製し、標記化合物(0.44g)を得た。

## [0116]

l<sub>H</sub>-NMR (CDCl<sub>3</sub>) δ ppm:

1.23 (6H, d, J=6.9Hz), 1.43 (6H, d, J=6.6Hz), 2.80-3.00 (1H, m), 4.25-4. 40 (1H, m), 5.14 (2H, s), 5.43 (1H, s), 7.25-7.40 (3H, m), 7.40-7.50 (2H, m)

## [0117]

### 第3工程

3 - ベンジルオキシー 4 - ホルミルー 1, 5 - ジイソプロピルー 1 H - ピラゾール

3-ベンジルオキシー1, 5-ジイソプロピルー1 H-ピラゾール(0. 4 4 g) のN, N-ジメチルホルムアミド(3 m L)溶液に、8 0 Cでオキシ塩化リン(0. 3 1 g)を加え、8 0 Cにて3 0 分間撹拌した。室温に冷却後、反応混合物に水酸化ナトリウム水溶液(<math>1 m o 1 / L)を加え、ジエチルエーテルにて

抽出した。有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥後、溶媒を減圧下留去し、標記化 合物 (0.42g)を得た。

### [0118]

 $1_{H-NMR}$  (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$  ppm:

1.36 (6H, d, J=7.5Hz), 1.45 (6H, d, J=6.5Hz), 3.40-3.60 (1H, m), 4.40-4. 60 (1H, m), 5.30 (2H, s), 7.25-7.43 (3H, m), 7.44-7.52 (2H, m), 9.82 (1H, s)

### [0119]

#### 第4工程

4 - ベンジルー1, 5 - ジイソプロピルー1, 2 - ジヒドロー3 H - ピラゾール 3 - オン

## [0120]

 $1_{H-NMR}$  (CDC13)  $\delta$  ppm:

1.16 (6H, d, J=7.0Hz), 1,41 (6H, d, J=6.7Hz), 2.95-3.10 (1H, m), 3.77 (2 H, s), 4.25-4.45 (1H, m), 7.10-7.7.18 (1H, m), 7.20-7.30 (4H, m)

## [0121]

#### 第5工程

 $4-ベンジルー3-(\beta-D-グルコピラノシルオキシ)-1,5-ジイソプロ$ 

ピルー1 Hーピラゾール

### [0122]

 $1_{H-NMR}$  (CD<sub>3</sub>OD)  $\delta$  ppm:

[0123]

実施例 2-15

実施例1と同様の方法にて対応する原料化合物を用いて表1~3記載の化合物 を合成した。

[0124]

# 【表1】

実施例番号	化学構造式	<sup>1</sup> H-NMR(CD <sub>3</sub> OD) δ ppm:
実施例2	HO NOH OH	1.14 (3H, d, J=7.4Hz), 1.15 (3H, d, J=7.0Hz), 1.38 (3H, d, J=7.0Hz), 1.40 (3H, d, J=6.8Hz), 3.05-3.15 (1H, m), 3.20-3.45 (4H, m), 3.66 (1H, dd, J=5.3, 11.9Hz), 3.68-3.90 (6H, m), 4.45-4.55 (1H, m), 5.05-5.15 (1H, m), 6.75-6.85 (2H, m), 7.00-7.10 (2H, m)
実施例3	но он	1.14 (3H, d, J=7.1Hz), 1.17 (3H, d, J=7.1Hz), 1.60 (9H, s), 3.20-3.45 (4H, m), 3.45-3.60 (1H, m), 3.64 (1H, dd, J=5.2, 12.1Hz), 3.79 (1H, dd, J=2.0, 12.1Hz), 3.86 (1H, d, J=16.7Hz), 3.92 (1H, d, J=16.7Hz), 5.18 (1H, d, J=7.6Hz), 7.05-7.25 (5H, m)
実施例4	HO NOH OH	1.15 (3H, d, J=7.2Hz), 1.18 (3H, d, J=7.2Hz), 3.20-3.45 (4H, m), 3.45-3.60 (1H, m), 3.65 (1H, dd, J=5.5, 12.0Hz), 3.73 (3H, s), 3.78 (1H, d, J=16.6Hz), 3.80 (1H, dd, J=2.2, 12.0Hz), 3.84 (1H, d, J=16.6Hz), 5.18 (1H, d, J=7.1Hz), 6.75-6.80 (2H, m), 7.00-7.10 (2H, m)
実施例5	HOW OH	1.04 (3H,d, J=7.0Hz), 1.06 (3H, d, J=7.1Hz), 2.90-3.00 (1H, m), 3.25-3.45 (4H, m), 3.66 (1H, dd, J=5.3, 11.9Hz), 3.83 (1H, dd, J=1.9, 11.9Hz), 3.89 (1H, d, J=16.4Hz), 5.15-5.25 (1H, m), 7.10-7.20 (1H, m), 7.20-7.30 (4H, m), 7.35-7.55 (5H, m)
実施例6	HO NOH OH	1.05 (3H, d, J=7.1Hz), 1.07 (3H, d, J=7.9Hz), 2.90-3.00 (1H, m), 3.25-3.50 (4H, m), 3.66 (1H, dd, J=5.3, 11.9Hz), 3.82 (1H, d, J=16.1Hz), 3.83 (1H, dd, J=2.0, 11.9Hz), 3.90 (1H, d, J=16.1Hz), 5.15-5.25 (1H, m), 6.75-6.85 (2H, m), 7.10-7.20 (2H, m), 7.30-7.55 (5H, m)
実施例7	HO OH OH	1.00-1.10 (6H, m), 2.80-3.00 (1H, m), 3.25-3.45 (4H, m), 3.66 (1H, dd, J=5.5, 11.9Hz), 3.75 (3H, s), 3.77-3.95 (3H, m), 5.15-5.30 (1H, m), 6.75-6.85 (2H, m), 7.10-7.20 (2H, m), 7.20-7.30 (2H, m), 7.35-7.50 (2H, m)

[0125]

# 【表2】

実施例番号	化学構造式	<sup>1</sup> H-NMR(CD <sub>3</sub> OD) δ ppm:
実施例8	HO NOH OH	1.36 (3H, d, J=6.9Hz), 1.39 (3H, d, J=6.3Hz), 1.65-1.80 (1H, m), 1.85-2.05 (1H, m), 2.10-2.35 (4H, m), 3.15-3.45 (4H, m), 3.50-3.65 (1H, m), 3.64 (1H, dd, J=5.5, 12.1Hz), 3.75 (1H, dd, J=2.5Hz), 3.85 (1H, d, J=16.7Hz), 3.91 (1H, d, J=16.7Hz), 4.35-4.50 (1H, m), 5.00-5.10 (1H, m), 7.05-7.30 (5H, m)
実施例9	HO,,,OH	1.05-1.35 (3H, m), 1.38 (3H, d, J=6.4Hz), 1.39 (3H, d, J=6.9Hz), 1.40-1.80 (7H, m), 2.60-2.80 (1H, m), 3.20-3.45 (4H, m), 3.65 (1H, dd, J=5.5, 12.1Hz), 3.78 (1H, dd, J=2.4, 12.1Hz), 3.80 (1H, d, J=16.3Hz), 3.86 (1H, d, J=16.3Hz), 4.45-4.60 (1H, m), 5.05-5.15 (1H, m), 7.05-7.25 (5H, m)
実施例10	HO NOH OH	1.36 (3H, d, J=7.3Hz), 1.37 (3H, d, J=7.4Hz), 1.65-1.80 (1H, m), 1.85-2.05 (1H, m), 2.10-2.35 (4H, m), .3.20-3.40 (4H, m), 3.50-3.65 (1H, m), 3.65 (1H, dd, J=5.4, 12.1Hz), 3.74 (3H, s), 3.76 (1H, dd, J=2.3, 12.1Hz), 3.78 (1H, d, J=16.8Hz), 3.84 (1H, d, J=16.8Hz), 4.35-4.50 (1H, m), 5.00-5.10 (1H, m), 6.75-6.85 (2H, m), 7.00-7.10 (2H, m)
実施例11	HO NOH	1.05-1.35 (3H, m), 1.328 (3H, d, J=6.6Hz), 1.39 (3H, d, J=7.1Hz), 1.40-1.80 (7H, m), 2.65-2.80 (1H, m), 3.20-3.30 (1H, m), 3.30-3.45 (3H, m), 3.66 (1H, dd, J=5.5, 12.1), 3.70-3.85 (6H, m), 4.45-4.60 (1H, m), 5.05-5.15 (1H, m), 6.75-6.85 (2H, m), 7.00-7.10 (2H, m)
実施例12	HO NOH OH	1.05-1.15 (6H, m), 2.90-3.10 (1H, m), 3.25-3.45 (4H, m), 3.67 (1H, dd, J=5.3, 11.9Hz), 3.75 (3H, s), 3.74-3.95 (3H, m), 5.20-5.30 (1H, m), 6.75-6.85 (2H, m), 7.10-7.30 (5H, m), 7.45-7.60 (1H, m)
実施例13	HO TO OH	0.95-1.10 (6H, m), 2.70-2.85 (1H, m), 3.30-3.45 (4H, m), 3.66 (1H, dd, 5.0, 11.8Hz), 3.75 (3H, s), 3.76-3.95 (4H, m), 5.15-5.25 (1H, m), 6.75-6.90 (2H, m), 7.10-7.20 (2H, m), 7.25-7.40 (2H, m), 7.40-7.60 (2H, m)

[0126]

### 【表3】

実施例番号	化学構造式	<sup>1</sup> H-NMR(CD <sub>3</sub> OD) δ ppm:
実施例14	но он он	0.82 (3H, d, J=6.7Hz), 0.83 (3H, d, J=6.7Hz), 1.36 (3H, d, J=7.1Hz), 1.37 (3H, d, J=6.7Hz), 1.60-1.80 (1H, m), 2.25-2.40 (2H, m), 3.25-3.45 (4H, m), 3.67 (1H, dd, J=5.5, 12.0Hz), 3.70-3.85 (3H, m), 4.30-4.45 (1H, m), 5.05-5.15 (1H, m), 7.05-7.25 (5H, m)
実施例15	HO, OH OH	0.83 (3H, d, J=6.6Hz), 0.83 (3H, d, J=6.6Hz), 1.35 (3H, d, J=6.7Hz), 1.37 (3H, d, J=7.0Hz), 1.65-1.80 (1H, m), 2.34 (1H, d, J=7.6Hz), 3.25-3.45 (4H, m), 3.60-3.75 (3H, m), 3.73 (3H, s), 3.80 (1H, dd, J=2.1, 12.1Hz), 4.30-4.45 (1H, m), 5.00-5.15 (1H, m), 6.70-6.85 (2H, m), 7.00-7.15 (2H, m)

[0127]

#### 実施例16

 $4-\left(\left(4- \text{イソブチルフェニル}\right) \text{メチル}\right) - 3-\left(\beta- \text{D}- \text{グルコピラノシル}\right)$  オキシ) -5- イソプロピル - 1 H- ピラゾール

## 【化24】

[0128]

#### 第1工程

4-イソブチルベンジルアルコール

4-4ソブチルベンズアルデヒド(2.4g)のメタノール(10mL)溶液に、室温で水素化ホウ素ナトリウム(0.85g)を加え、室温で一晩撹拌した。反応混合物に水を加え、ジエチルエーテルにて抽出した。有機層を水および飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を減圧下留去し、標記化合物(2.3g)を得た。

[0129]

 $l_{H-NMR}$  (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$  ppm:

0.90 (6H, d, J=6.6Hz), 1.62 (1H, t, J=6.0Hz), 1.75-1.95 (1H, m), 2.47 (1 H, d, J=7.0Hz), 4.66 (1H, d, J=6.0Hz), 7.10-7.20 (2H, m), 7.20-7.35 (2H, m)

## [0130]

#### 第2工程

4- (1) インブチルベンジルアルコール(0.33g)およびトリエチルアミン(0.20g)のテトラヒドロフラン(2mL)溶液にメタンスルホニルクロリド(0.23g)を加え、室温で1時間撹拌後、反応混合物の不溶物をろ去した。得られたメタンスルホン酸(4- (1) インブチル)ベンジルのテトラヒドロフラン溶液を水素化ナトリウム(60%、0.080g)および4- (1) メチルー3- (1) オキソペンタン酸=メチルエステル(0.29g)の1,2- (1) ジメトキシエタン(3m L)懸濁液に加え、60%にて一晩撹拌した。反応混合物にヒドラジン一水和物(0.60g)加え、60%にて一晩撹拌した。反応混合物の溶媒を減圧下留去し、残渣に水を加えて撹拌後、静置した。デカントにより水を除去した。残渣に再び水を加え、撹拌、静置後、デカントにより水を除去した。残渣に再び水を加え、撹拌、静置後、デカントにより水を除去した。残渣に、ジエチルエーテルおよびヘキサンを加えた。析出物をろ取し、水およびヘキサンで洗浄後、減圧下乾燥し、標記化合物(0.25g)を得た。

## [0131]

 $1_{H-NMR}$  (DMSO-d<sub>6</sub>)  $\delta$  ppm:

0.82 (6H, d, J=6.6Hz), 1.05 (6H, d, J=7.3Hz), 1.70-1.85 (1H, m), 2.37 (2 H, d, J=7.0Hz), 2.75-2.90 (1H, m), 3.53 (2H, s), 6.95-7.10 (4H, m)

## [0132]

#### 第3工程

 $3 - (\beta - D - \not \neg D - \end{matrix} \end{matrix}$ 

4-[(4-イソブチルフェニル)メチル]-5-イソプロピルー1,2-ジ

ヒドロー3Hーピラゾールー3ーオン (0.082g) アセトブトモー $\alpha$ ーDーグルコース (0.62g) 及びベンジル (n-トリブチル) アンモニウムブロミド (0.054g) の塩化メチレン (3 mL) 懸濁液に水酸化ナトリウム水溶液 (5 m o 1 / L、0.9 m L) を加え、室温にて一晩撹拌した。反応混合物をアミノプロピルシリカゲルカラムクロマトグラフィー (溶出溶媒:テトラヒドロフラン) で精製した。得られた粗精製の5ーイソプロピルー4ー [(4ーイソブチルフェニル) メチル] ー3ー(2,3,4,6ーテトラアセチルー $\beta$ -Dーグルコピラノシルオキシ) ー1 Hーピラゾールをメタノール (5 m L) に溶解し、ナトリウムメトキシド (28%メタノール溶液、0.29 m L) を加え、室温にて2時間撹拌した。反応混合物の溶媒を減圧下留去し、残渣に水を加え、固層抽出 (洗浄溶媒:水、溶出溶媒:メタノール) にて精製した。さらにシリカゲルカラムクロマトグラフィー (溶出溶媒:塩化メチレン/メタノール=20/1-7/1) にて精製し、標記化合物 (0.080g) を得た。

[0133]

 $^{1}H-NMR$  (CD<sub>3</sub>OD)  $\delta$  ppm:

0.87 (6H, d, J=6.6Hz), 1.10 (3H, d, J=7.3Hz), 1.11 (3H, d, J=7.2Hz), 1.7 0-1.90 (1H, m), 2.41 (2H, d, J=7.0Hz), 2.80-2.95 (1H, m), 3.30-3.45 (4H, m), 3.60-3.80 (3H, m), 3.80-3.90 (1H, m), 5.00-5.15 (1H, m), 6.95-7.05 (2H, m), 7.05-7.15 (2H, m)

[0134]

実施例17-32

実施例 1 6 と同様の方法にて対応する原料化合物を用いて表 4 ~ 6 の化合物を 合成した。

[0135]



実施例番号	化学構造式	<sup>1</sup> H-NMR(CD <sub>3</sub> OD) δ ppm:
実施例17	но тон	1.16 (3H, d, J=7.4Hz), 1.16 (3H, d, J=7.2Hz), 2.85-3.00 (1H, m), 3.30-3.45 (4H, m), 3.68 (1H, dd, J=5.0, 12.0Hz), 3.75-3.90 (3H, m), 5.05-5.15 (1H, m), 7.25-7.35 (3H, m), 7.35-7.45 (2H, m), 7.45-7.52 (2H, m), 7.5-7.60 (2H, m)
実施例18	HO WOH	1.05 (3H, t, J=7.5Hz), 2.47 (2H, q, J=7.5Hz), 3.30-3.45 (4H, m), 3.60-3.80 (6H, m), 3.80-3.90 (1H, m), 5.00-5.10 (1H, m), 6.75-6.85 (2H, m), 7.05-7.14 (2H, m)
実施例19	HO OH OH	0.82 (3H, t, J=7.3Hz), 1.40-1.55 (2H, m), 2.35-2.45 (2H, m), 3.30-3.45 (4H, m), 3.60-3.80 (6H, m), 3.80-3.90 (1H, m), 5.00-5.10 (1H, m), 6.75-6.85 (2H, m), 7.05-7.15 (2H, m)
実施例20	HO WOH	1.12 (3H, d, J=7.4Hz), 1.13 (3H, d, J=7.2Hz), 2.80- 2.95 (1H, m), 3.30-3.45 (4H, m), 3.60-3.80 (6H, m), 3.80-3.90 (1H, m), 5.00-5.15 (1H, m), 6.75-7.85 (2H, m), 7.05-7.15 (2H, m)
実施例21	HO NOH	2.09 (3H, s), 3.30-3.45 (4H, m), 3.60-3.80 (3H, m), 3.80-3.90 (1H, m), 5.00-5.10 (1H, m), 6.80-6.90 (2H, m), 6.90-6.95 (2H, m), 7.00-7.10 (1H, m), 7.15-7.25 (2H, m), 7.25-7.35 (2H, m)
実施例22	HO OH OH	2.04 (3H, s), 3.30-3.45 (4H, m), 3.60-3.75 (3H, m), 3.80-3.90 (1H, m), 4.95-5.10 (3H, m), 6.80-6.90 (2H, m), 7.05-7.15 (2H, m), 7.20-7.50 (5H, m)
実施例23	HO OH	1.10-1.20 (6H, m), 2.58-3.00 (1H, m), 3.25-3.40 (4H, m), 3.60-3.70 (3H, m), 3.74 (3H, s), 3.80-3.9 0(1H, m), 3.82 (3H, s), 5.00-5.10 (1H, m), 6.37 (1H, dd, J=2.6, 8.1Hz), 6.47 (1H, d, J=2.6Hz), 6.89 (1H, d, J=8.1Hz)

[0136]

# 【表5】

実施例番号	化学構造式	. 1H-NMR(CD3OD) & ppm:
実施例24	HO NOH OH	1.02 (3H, t, J=7.6Hz), 1.12 (3H, d, J=7.1Hz), 1.13 (3H, d, J=7.4Hz), 1.70-1.80 (2H, m), 2.80-3.00 (1H, m), 3.30-3.45 (4H, m), 3.66 (1H, d, J=16.1Hz), 3.67 (1H, dd, J=5.1, 12.1Hz), 3.73 (1H, d, J=16.1Hz), 3.84 (1H, dd, J=1.8, 12.1Hz), 3.87 (2H, d, J=6.3Hz), 5.00-5.15 (1H, m), 6.70-6.80 (2H, m), 7.05-7.15 (2H, m)
実施例25	HO OH OH	0.97 (3H, t, J=7.4Hz), 1.12 (3H, d, J=6.9Hz), 1.13 (3H, d, J=7.1Hz), 1.40-1.55 (2H, m), 1.65-1.80 (2H, m), 2.80-3.00 (1H, m), 3.30-3.45 (4H, m), 3.60-3.80 (3H, m), 3.80-3.90 (1H, m), 3.91 (2H, t, J=6.4Hz), 5.00-5.15 (1H, m), 6.70-6.80 (2H, m), 7.05-7.15 (2H, m)
実施例26	HO OH OH	1.11 (3H, d, J=7.2Hz), 1.12 (3H, d, J=7.4Hz), 2.26 (3H, s), 2.80-2.95 (1H, m), 3.30-3.45 (4H, m), 3.60-3.80 (3H, m), 3.80-3.90 (1H, m), 5.00-5.15 (1H, m), 7.0-7.10 (4H, m)
実施例27	HO OH	0.90 (3H, t, J=7.5Hz), 1.11 (3H, d, J=7.4Hz), 1.12 (3H, d, J=7.4Hz), 1.50-1.65 (2H, m), 2.45-2.55 (2H, m), 2.80-2.95 (1H, m), 3.30-3.45 (4H, m), 3.60-3.80 (3H, m), 3.80-3.90 (1H, m), 5.00-5.15 (1H, m), 6.95-7.15 (4H, m)
実施例28	HO OH OH	1.12 (3H, d, J=7.9Hz), 1.13 (3H, d, J=6.7Hz), 1.20 (6H, d, J=7.0Hz), 2.75-2.95 (2H, m), 3.30-3.45 (4H, m), 3.60-3.90 (4H, m), 5.00-5.15 (1H, m), 7.05-7.15 (4H, m)
実施例29	HO OH OH	1.13 (3H, d, J=7.2Hz), 1.13 (3H, d, J=7.1Hz), 2.42 (3H, s), 2.80-2.95 (1H, m), 3.30-3.45 (4H, m), 3.67 (1H, dd, J=5.3, 12,2Hz), 3.70 (1H, d, J=15.8Hz), 3.76 (1H, d, J=15.8Hz), 3.84 (1H, dd, J=1.7, 12.2Hz), 5.05-5.15 (1H, m), 7.15-7.20 (4H, m)
実施例30	HO OH OH	0.95-1.00 (6H, m), 1.65-1.75 (2H, m), 2.02 (3H, s), 3.25-3.40 (4H, m), 3.55-3.70 (3H, m), 3.74 (3H, s), 4.00 (2H, d, J=6.6Hz), 4.95-5.10 (1H, m), 6.37 (1H, dd, J=2.5, 8.3Hz), 6.46 (1H, d, J=2.5Hz), 6.90 (1H, d, J=8.3Hz)

[0137]



	11 - 44 - 44 - 44	<sup>1</sup> H-NMR(CD <sub>3</sub> OD) δ ppm:
実施例番号	化学構造式	
実施例31	HO NOH	1.22 (9H, s), 3.25-3.45 (4H, m), 3.67 (1H, dd, J=5.1, 11.8Hz), 3.73 (3H, s), 3.75-3.95 (3H, m), 5.05-5.15 (1H, m), 6.75-6.80 (2H, m), 7.00-7.10 (2H, m)
実施例32	но он	1.05-1.20 (6H, m), 2.80-3.00 (1H, m), 3.25-3.45 (4H, m), 3.50-3.75 (3H m), 3.75-3.95 (7H, m), 3.95-4.05 (2H, m), 5.00-5.10 (1H, m), 6.35-6.45 (1H, m), 6.5-0-6.60 (1H, m), 6.85-6.95 (1H, m)

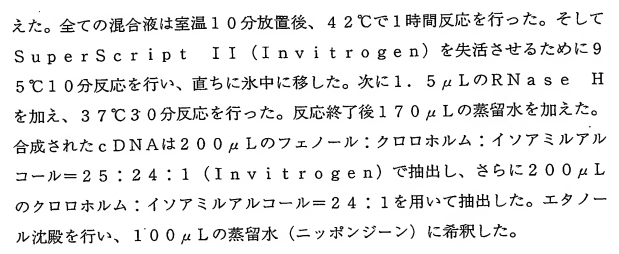
[0138]

#### 試験例1

SMINT遺伝子のヒト組織における分布パターン

## 1) cDNAの合成

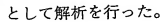
ヒト肝臓、結腸、精巣、膵臓、肺、小腸、胃、胎盤、筋肉由来のトータルRN A (tRNA) はサワディーテクノロジー社から購入し、気管、脳、腎臓、心臓 のtRNAはCLONTECH社から購入した。tRNA濃度をRiboGre RNA quantification reagent t (Molecular Probe)を用いて測定し、cDNAの合成(逆転 写反応) を行った。16.5 μ L 反応液を用い、1.5 μ g t R N A、1.5 μ LØ500ng/μL random hexamer (Invitrogen ) を含んでいる。反応液を70℃で5分の反応を行い、室温に5分間保持した。 1st strand buffer (Invitro 6 μ L O 5 x B R L gen)、3.25μLの蒸留水 (ニッポンジーン)、1.5μLの10mM dNTP mix (Invitrogen), 0.75μLのRNase in hibitor (Invitrogen)、および2μLのSuperScri II (Invitrogen) を含んでいる13.5μL反応液を上記反 応液に加えた。また同時にSuperScript II(Invitroge n)の代わりに蒸留水(ニッポンジーン)を加えた反応液も同様に上記溶液に加



## [0139]

2) リアルタイム定量PCRを用いたSMINT遺伝子発現量の測定

リアルタイム定量PCRのプライマーとして、フォワード:5'-TGT CAC AGT C CC CAA CAC CA-3'およびリバース:5'-CCG AAG CAT GTG GAA AGC A-3'、プロー ブとして5'-TGT CAC CTC CCA CGG CCC G-3'を用いた。プローブは蛍光色素FA Mで5、末端を、蛍光色素TAMRAで3、末端をラベルした。上記で作製され た2.5ng cDNA、1x Taqman Universal mast er mix (Applied Biosystems), 500 nM7 \* 7-ド、リバースプライマー、200 n Mプローブを含む25μ L 反応液を調製した 。PCR条件は次の通りである:50℃2分、1サイクル、95℃10分、1サ イクル、95℃15秒、60℃1分、40サイクル。遺伝子発現量の測定はGe neAmp 5700 Sequence detection system (Applied Biosystems) を用い、MicroAmp opt ical 96-well reaction plate (Applied Biosystems) & MicroAmp optical cap (App lied Biosystems)中にて行った。シグナルは製造元の手引きに 従って検出した (Christian A.Heid, et al.,「Genome Research」, 1996 年,第6巻, p. 986-994)。連続的に1:10の割合で希釈したプラス ミドDNA (試験例2記載のエシエリシア・コリ/SMINT2010324宿 主細胞から抽出) (3.5 x 1 0  $^6$ 、3.5 x 1 0  $^5$ 、3.5 x 1 0  $^4$ 、3.5 x 1  $0^3$ 、3.  $5 \times 10^2$ 、3.  $5 \times 10$  molecular/well)を標準曲線



### [0140]

得られた結果を図1に示す。図1は、ヒトSMINTが小腸と腎臓に多く発現していることを示している。それ故、ヒトSMINTは小腸での糖吸収や腎臓での糖の再吸収や細胞内取り込みに重要な役割を果たしていることが判った。

## [0141]

#### 試験例2

ヒトSMINTに対する基質特異性の確認試験

1) ヒトSMINTの一過性発現細胞の調製

ヒトSMINTを含有する、受託番号:FERM P-18756の下に独立 行政法人産業技術総合研究所特許生物寄託センターに平成14年3月12日に寄 託したSMINT/pME18S-FL発現プラスミド (微生物の表示:エシエ リシア・コリ/SMINT2010324)をリポフェクション法によりCOS -7細胞 (RIKEN CELL BANK RCB0539) に導入した。リ ポフェクション試薬はLIPOFECTAMINE PLUS試薬 (Invit rogen) を用いた。リポフェクション前日に、COS-7細胞を1mLあ たり6×105個となるようD-MEM培地(Invitrogen)に懸濁し 、これを96穴プレートの1穴あたり50μLずつ分注した。リポフェクション は以下に従い行った。1穴あたり 0. 1μgのプラスミドを10μLのD-ME Mで希釈し、 $0.5\mu$  LのPLUS試薬を加えて穏やかに混和し、15 分間静置 したものをプラスミド希釈液とした。1穴あたり $0.5\mu$ LのLIPOFECT AMINE試薬を10µLのD-MEM培地で希釈し、LIPOFECTAMI NE希釈液とした。プラスミド希釈液にLIPOFECTAMINE希釈液を等 量加えて混和し、15分間静置した後、1穴あたり20μLずつ細胞培養液に添 加し、37℃、5%CO2の条件下5時間培養した。その後16.7%ウシ胎仔 血清 (三光純薬) を含むD-MEM培地を1穴あたり $100 \mu$ Lずつ添加した。 2日間培養し、メチルー $\alpha$ -D-グルコピラノシド取り込み阻害活性の測定に供 した。

[0142]

#### 2) メチルーα-D-グルコピラノシド取り込み阻害活性の測定

取り込み用緩衝液は、140mM塩化ナトリウム、2mM塩化カリウム、1m M塩化カルシウム、1mM塩化マグネシウム、10mM2-〔2-(2-ヒドロ キシエチル) -1-ピペラジニル] エタンスルホン酸、5 mMトリス (ヒドロキ シメチル) アミノメタンを含む緩衝液ρΗ7. 4に、メチルーαーDーグルコピ ラノシド (α-MG) の非放射ラベル体 (Sigma) と<sup>14</sup>Cラベル体 (Ame rsham Biosciences)のα-MGを最終濃度が1mMとなるよ うに混和し添加した。基礎取り込み測定用には塩化ナトリウムに替えて140m Mの塩化コリンを含む基礎取り込み測定用緩衝液を調製した。天然糖類の基質特 異性を測定するため、天然糖類を蒸留水で溶解した後、蒸留水で適宜希釈して取 り込み用緩衝液に添加し、測定用緩衝液とした。SMINT一過性発現細胞の培 地を除去し、前処置用緩衝液(α-MGを含まない基礎取り込み用緩衝液)を1 穴あたり200 µ L加え、37℃で10分間静置した。同一操作をもう1度繰り 返した後、前処理用緩衝液を除去し、測定用緩衝液、取り込み用緩衝液又は基礎 取り込み用緩衝液を1穴当たり75 μ L ずつ加え37℃で静置した。1時間後に 測定用緩衝液を除去し、1穴当たり150μLの洗浄用緩衝液(10mM非放射 ラベル体α-MGを含む基礎取り込み用緩衝液)で2回洗浄した。1穴当たり7 5μLの0.2mol/L水酸化ナトリウムで細胞を溶解し、その液をピコプレ ート(Packard)に移した。150μLのマイクロシンチ40(Pack ard) を加えて混和し、マイクロシンチレーションカウンター トップカウン ト(Packard)にて放射活性を計測した。対照群の取り込みから基礎取り 込み量を差し引いた値を100%として、試験化合物の各濃度におけるα-MG の取り込み量を算出した。試験化合物がα-MGの取り込みを50%阻害する濃 度(IC50値)をロジットプロットにより算出した。その結果は図2の通りであ る。図2は、SMINTがグルコースに加えて、1,5ーアンヒドログルシトー ル、フルクトース及びマンノースを基質とし、またガラクトースは基質でないこ とを示している。それ故、SMINTは腎臓等に存在する、ヒト1,5-アンヒ ドログルシトール/フルクトース/マンノース輸送担体である可能性が示唆され た。

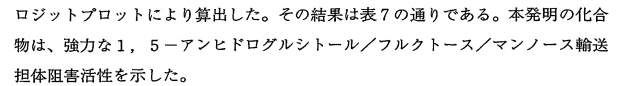


#### 試験例3

ヒト1,5-アンヒドログルシトール/フルクトース/マンノース輸送担体阻害 作用確認試験

- 1) ヒトSMINTの一過性発現細胞の調製 試験例2の1) と同様にして行った。
- 2) メチルー α D グルコピラノシド取り込み阻害活性の測定

取り込み用緩衝液は、140mM塩化ナトリウム、2mM塩化カリウム、1m M塩化カルシウム、1 mM塩化マグネシウム、10 mM2-〔2-(2-ヒドロ キシエチル) -1-ピペラジニル] エタンスルホン酸、5 mMトリス (ヒドロキ シメチル) アミノメタンを含む緩衝液 p H 7. 4 に、メチルーα-D-グルコピ ラノシド( $\alpha-MG$ )の非放射ラベル体(Sigma)と $^{14}C$ ラベル体(Amersham Biosciences) のα-MGを最終濃度が1mMとなるよ うに混和し添加した。基礎取り込み測定用には塩化ナトリウムに替えて140m Mの塩化コリンを含む基礎取り込み測定用緩衝液を調製した。試験化合物をジメ チルスルフォキシドに溶解した後、蒸留水にて適宜希釈して取り込み用緩衝液に 添加し、測定用緩衝液とした。SMINT一過性発現細胞の培地を除去し、前処 置用緩衝液(α-MGを含まない基礎取り込み用緩衝液)を1穴あたり200μ L加え、37℃で10分間静置した。同一操作をもう1度繰り返した後、前処理 用緩衝液を除去し、測定用緩衝液、取り込み用緩衝液又は基礎取り込み用緩衝液 を1穴当たり75µLずつ加え37℃で静置した。1時間後に測定用緩衝液を除 去し、1穴当たり150μLの洗浄用緩衝液(10mM非放射ラベル体αーMG を含む基礎取り込み用緩衝液)で2回洗浄した。1穴当たり75µLの0.2m o 1/L水酸化ナトリウムで細胞を溶解し、その液をピコプレート(Packa rd) に移した。150µLのマイクロシンチ40 (Packard) を加えて 混和し、マイクロシンチレーションカウンター トップカウント (Packar d) にて放射活性を計測した。対照群の取り込みから基礎取り込み量を差し引い た値を100%として、試験化合物の各濃度における $\alpha-MG$ の取り込み量を算 出した。試験化合物が  $\alpha-\mathrm{MG}$ の取り込みを 50%阻害する濃度( $\mathrm{IC}_{50}$ 値)を



[0144]

### 【表7】

試験化合物	IC <sub>50</sub> 値 (nM)
実施例 1	4 4 4
実施例13	2 4 5

(表記載の化合物及びその活性値につきご指示下さい。)

[0145]

#### 【発明の効果】

本発明の前記一般式(I)で表されるピラゾール誘導体、その薬理学的に許容される塩およびそれらのプロドラッグは、ヒト1,5ーアンヒドログルシトール/フルクトース/マンノース輸送担体阻害作用を発現し、腎臓や小腸において多く分布する1,5ーアンヒドログルシトール/フルクトース/マンノース輸送担体に対して優れた阻害作用を発現し、腎臓におけるグルコース、フルクトース及びマンノースの再吸収又は細胞内取り込みを抑制し、或いは小腸におけるこれらの糖吸収を阻害して血糖値の上昇を抑制することができる。それ故、本発明により、優れた糖尿病性合併症、糖尿病、肥満症などのグルコース、フルクトース及び/又はマンノースの過剰利用に起因する疾患或いは高血糖症に起因する疾患の予防、進展阻止または治療薬を提供することができる。また、本発明の前記一般式(II)又は(III)で表されるピラゾール誘導体を製造する際の中間体として重要であり、当該化合物を経由することにより本発明の前記一般式(IIA)で表される化合物を容易に製造することができる。

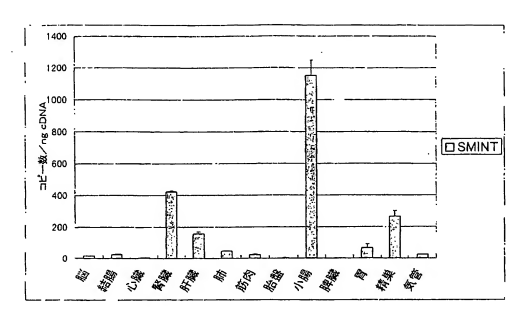
#### 【図面の簡単な説明】

- 【図1】 SMINT遺伝子のヒト組織における分布パターンを示すグラフである。
- 【図2】 ヒトSMINTに対する基質特異性を示すグラフである。グラフ中、 $-\triangle$ ーはグルコースを、 $-\bigcirc$ ーはフルクトースを、 $-\bigoplus$ ーはガラクトースを、 $-\bigoplus$ ーはマンノースを、 $-\bigoplus$ ーは1,5ーアンヒドログルシトールをそれぞれ示す。

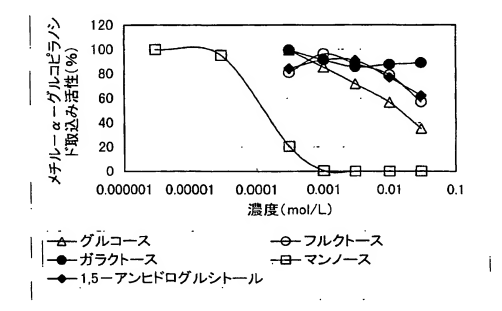


図面

## 【図1】



## 【図2】





### 【要約】

【課題】優れたヒト1,5-アンヒドログルシトール/フルクトース/マンノース輸送担体阻害作用を発現し、グルコース、フルクトース及び/又はマンノースの過剰利用に起因する疾患或いは高血糖症に起因する疾患の予防、進展阻止又は治療薬として有用なピラゾール誘導体及びその製造中間体を提供する。

### 【解決手段】

### 【化1】

$$Q \xrightarrow{R} T (I)$$

[式中のR<sup>1</sup>はH、置換可アルキル基、置換可アリール基等であり、Q及びTはどちらか一方がグルコピラノシルオキシ基等の糖残基であり、他方が置換可アルキル基、置換可シクロアルキル基、置換可へテロシクロアルキル基等であり、Rは置換可シクロアルキル基、置換可アリール基等である]で表される化合物、その薬理学的に許容される塩及びそれらのプロドラッグ。当該化合物を有効成分として含有することにより、糖尿病性合併症、糖尿病等の疾患に対する優れた予防、進展阻止又は治療剤を製造することができる。

#### 【選択図】 なし

ページ: 1/E

## 認定・付加情報

特許出願の番号 特願2002-330694

受付番号 50201722103

書類名 特許願

担当官 第五担当上席 0094

作成日 平成14年11月15日

<認定情報・付加情報>

【提出日】 平成14年11月14日



特願2002-330694

出願人履歴情報

識別番号

[000104560]

1. 変更年月日 [変更理由] 住 所 氏 名 1990年 8月31日 新規登録 長野県松本市芳野19番48号 キッセイ薬品工業株式会社